

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

Consignes d'utilisation

Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

Nous vous demandons également de:

- + Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + Ne pas procéder à des requêtes automatisées N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- + Ne pas supprimer l'attribution Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + Rester dans la légalité Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse http://books.google.com









THÉORIE MÉCANIQUE

DI

LA CHALEUR,

AVEC SES

APPLICATIONS AUX MACHINES.

L'Auteur et l'Éditeur de cet Ouvrage se réservent le droit de le traduire ou de le saire traduire en toutes langues. Ils poursuivront, en vertu des Lois, Décrets et Traités internationaux, toutes contresaçons, soit du texte, soit des gravures, ou toutes traductions saites au mépris de leurs droits.

Le dépôt légal de cet Ouvrage a été fait à Paris dans le cours de 1869, et toutes les formalités prescrites par les Traités sont remplies dans les divers-États avec lesquels la France a conclu des conventions littéraires.

Tout exemplaire du présent Ouvrage qui ne porterait pas, comme ci-dessous, la griffe de l'Éditeur, sera réputé contresait. Les mesures nécessaires seront prises pour atteindre, conformément à la loi, les fabricants et les débitants de ces exemplaires.

fanthier Villary

THÉORIE MÉCANIQUE

LA CHALEUR,

AVEC SES

APPLICATIONS AUX MACHINES,

Englis Andon

PAR LE D' G, ZEUNER,

PROFESSEUR DE MÉCANIQUE A L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE FÉDÉRALE DE ZURICH.

2º ÉDITION, ENTIÈREMENT REFONDUE,

OUVRAGE TRADUIT DE L'ALLEMAND

PAR

MAURICE ARNTHAL,

ACHILLE CAZIN,

L'ÉCOLE IMPÉRIALE DES PONTS ET CHAUSSÉES. PROFESSEUR DE PHYSIQUE AU LYCÉE BONAPARTE.

PARIS.

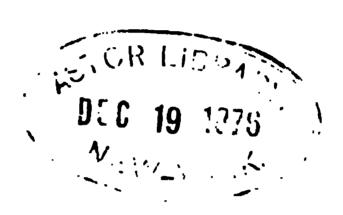
GAUTHIER-VILLARS, IMPRIMEUR-LIBRAIRE

DU BURBAU DES LONGITUDES, DE L'ÉCOLE IMPÉRIALE POLYTECHNIQUE, SUCCESSEUR DE MALLET-BACHELIER,

Quai des Augustins, 55.

1869





PRÉFACE DES TRADUCTEURS.

L'Ouvrage que nous offrons aux lecteurs français difser le de ceux qui ont été publiés en France sur la Théorie mécanique de la chaleur. L'Auteur a voulu écrire un Traité destiné spécialement aux Ingénieurs, comme il le dit lui-même dans sa Préface. Ce Traité embrasse les diverses parties de la Mécanique appliquée qui ont quelque rapport avec la chaleur. L'immense progrès accompli depuis quelques années dans nos connaissances sur les phénomènes calorifiques imposait en effet une révision complète de la Mécanique, principalement pour ce qui concerne la théorie des machines à feu. M. G. Zeuner est entré depuis plusieurs années dans la voie nouvelle tracée par MM. Mayer, Joule, Clausius, Rankine. Auteur de plusieurs Mémoires importants sur diverses questions de Thermodynamique, il a contribué par ses recherches personnelles à l'édification d'une théorie qui sera certainement l'œuvre capitale de la Physique moderne, et l'exposition qui est l'objet de cet Ouvrage, comprenant les principes fondamentaux et les applications de la Thermodynamique, est remarquable par une foule d'aperçus nouveaux. L'Ouvrage contient une théorie nouvelle de la machine à vapeur, que l'Auteur établit à l'aide de

formules très-simples, dont il discute l'approximation avec beaucoup de soin, et un grand nombre de tableaux où sont rassemblées toutes les données que nous possédons aujourd'hui sur les vapeurs, en appliquant les sormules de la Thermodynamique aux expériences de Physiciens, et notamment à celles de M. Regnault M. Zeuner dit avec une grande modestie dans sa Préface · Je ne prétends pas que les Physiciens se déclarent sa tissaits de toutes les parties de mon Ouvrage, j'espèr cependant que les Ingénieurs ne seront pas seuls à l considérer comme utile pour une première étude. • L'as pect seul des tableaux sussit pour justifier l'espoir d l'Auteur; ils peuvent servir de point de départ pour d nombreuses recherches de Physique pure, et ils offrei le moyen le plus commode de tirer, des belles exp riences de M. Regnault, tout le parti possible. Ces t bleaux ont été calculés à l'aide de l'arithmomètre M. Thomas; aussi les nombres contiennent-ils un pl grand nombre de décimales que ne l'exigent les calcu ordinaires.

Les recherches de Clapeyron, Clausius, Rankine, let J. Thomson, Joule, Hirn, etc., ont naturellement le place dans l'Ouvrage. M. Zeuner a cherché à simplif le plus possible l'exposition des théorèmes; mais il toujours cité avec une attention scrupuleuse les no des Auteurs auxquels on doit la découverte de nouvel propositions. Ajoutons que l'Ouvrage contient une Int duction qui fait connaître les fondateurs de la Thern dynamique et l'importance de cette théorie.

Bien que l'Auteur indique dans cette Introduction principales hypothèses relatives à la nature de la c leur auxquelles ont été conduits les Physiciens r dernes, nous croyons utile de faire remarquer que l'exposition de la théorie mécanique de la chaleur ne repose nullement sur quelqu'une de ces hypothèses. Elle offre seulement un enchaînement rationnel de faits observés, indépendant de toute idée préconçue sur l'essence de la chaleur.

L'Ouvrage est totalement différent de celui que M. Zeuner a publié en 1859, et qui a été traduit par M. G.-A. Hirn dans la première édition de son Exposition analytique et expérimentale de la Théorie mécanique de la chaleur. Nous avons ajouté à l'édition allemande, avec l'assentiment de l'Auteur, quelques Notes concernant des travaux postérieurs à la publication du texte allemand. Nous signalerons particulièrement une Note importante relative aux dernières recherches de M. Zeuner sur les propriétés de la vapeur d'eau surchauffée.

Avril 1869.



TABLE DES MATIÈRES.

| | ages. |
|---|----------|
| 5 TRADUCTEURS | Y |
|)N | 1 |
| | |
| PREMIÈRE SECTION. | |
| JATIONS FONDAMENTALES DE LA THÉORIE MÉCANIQUE DE LA CHALEUR. | |
| marques préliminaires | 23 |
| travail intérieur | 25 |
| travail extérieur | 28 |
| blissement de la première équation fondamentale | 38 |
| ablissement de la deuxième équation sondamentale | 39 |
| s cycles d'opérations simples et réversibles | 43 |
| r les propriétés de la fonction S et des cycles composés et réversibles | 55 |
| plication des propositions relatives aux cycles d'opérations au | 33 |
| moyen de théorèmes analogues et conpus de la Mécanique | 65 |
| pothèse relative à la fonction S et transformation des équations | 00 |
| fondamentales | 70 |
| s cycles incomplets et réversibles | 76 |
| s cycles non réversibles | 84 |
| | • |
| DEUXIÈME SECTION. | |
| RECHERCHES SUR LES GAZ PERMANENTS. | |
| de Mariotte et de Gay-Lussac | 97 |
| a capacité calorifique des gaz | 105 |
| lication des équations fondamentales aux gaz | 111 |
| les isothermiques et isodynamiques des gaz permanents | 117 |
| es adiabatiques des gaz permanents | 126 |
| ment se comportent les gaz quand ils changent d'état suivant | |
| 1 trajet réversible | 134 |
| | |

Pag

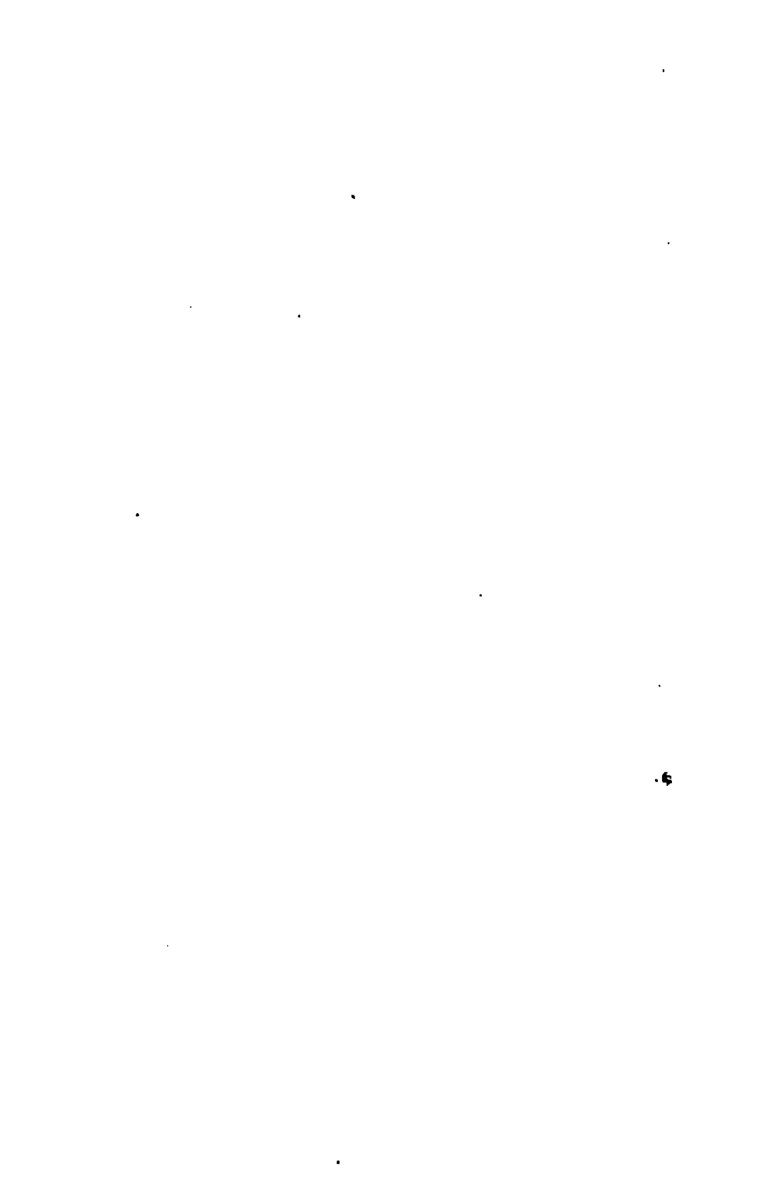
| VII. — Comment se comportent les gaz quand ils changent d'état suivant | |
|--|----------|
| un_trajet non réversible | 1 |
| VIII.— De l'écoulement des fluides | |
| 1X. — Écoulement d'un gaz d'un réservoir dans un autre, lorsque les vo- | |
| lumes de ces réservoirs sont invariables | |
| X. — Écoulement d'un gaz d'un réservoir dans un autre, lorsque les vo- | |
| lumes des réservoirs changent tandis que la température reste | |
| constante | |
| XI Théorie des machines thermiques fermées; application aux gaz | |
| permanents des théorèmes relatifs aux cycles | |
| XII Du travail disponible et du rendement des machines thermiques. | 2 |
| | |
| TROISIÈME SECTION. | |
| DES VAPEURS. | |
| Remarques préliminaires | |
| | |
| CHAPITRE PREMIER. | |
| DES VAPEURS SATURÉES. | |
| I. — De la force élastique des vapeurs saturées | 2. |
| II. — Chaleur du liquide et chaleur de vaporisation | |
| III. — Chaleurs latentes interne et externe | |
| IV. — De la densité et du poids spécifique des vapeurs saturées | • |
| V. — Équations fondamentales relatives au mélange d'un liquide et de | • |
| sa vapeur | 28 |
| VI. — Lignes isothermiques et isodynamiques d'un mélange de vapeur et | • |
| de son liquide, et lignes d'une quantité de vapeur constante | x |
| | -: 31 |
| VIII.— Des changements réversibles d'un mélange de vapeur et de liquide. | |
| IX. — Des changements non réversibles d'un mélange de vapeur et de | , |
| liquide; | 3; |
| X. — De l'écoulement d'un mélange de vapeur et de liquide | |
| A. — De l'ecoulement a un melange de vapeul et de liquide | 'n. |
| CHAPITRE II. | |
| DES VAPEURS SURCHAUFFÉES. | |
| I. — De la capacité calorifique des vapeurs | 61 |
| II.— Loi de Hirn | |
| Addition des Traducteurs | |

CHAPITRE III.

THÉORIE NOUVELLE DES MACHINES A VAPEUR.

| I. — Remarques préliminaires | 454 477 493 |
|---|-------------------|
| APPENDICE. | • |
| DES CORPS SOLIDES ET LIQUIDES. | |
| I. — Transformation des équations fondamentales II. — De la capacité calorifique des corps solides et liquides | 548 557 |
| TABLES. | |
| Table II. — Vapeur d'eau saturée (première partie) | 576 577 578 |
| TABLE VI. — Vapeur de chlorure de carbone saturée | 580 581 582 |
| Table X. — Vapeur d'eau saturée (table fondamentale) | 583 |

PIN DE LA TABLE DES MATIÈRES.



THÉORIE MÉCANIQUE

DE

LA CHALEUR,

AVEC SES

APPLICATIONS AUX MACHINES.

INTRODUCTION.

La connaissance des propriétés de la lumière a sait naître l'hypothèse, généralement adoptée aujourd'hui, d'une matière élastique extrêmement ténue, appelée éther, qui pénètre tous les corps, et dont les particules possèdent un mouvement oscillatoire.

De même qu'un corps sonore communique ses vibrations à l'air ambiant et donne naissance à des ondes qui, se propageant dans toutes les directions et pénétrant dans l'oreille, produisent, dans certaines circonstances, la sensation du son, de même un corps lumineux excite dans l'éther des vibrations qui, en arrivant à l'œil, font naître, dans certaines circonstances, la sensation de la lumière.

Dans le premier cas, les particules de l'air, et dans le second celles de l'éther, oscillent autour de certaines positions d'équilibre, et la propagation du son ou de la lumière consiste en ce que les particules qui entourent le centre d'ébranlement entrent en vibration dans toutes les directions et commu-

1.

niquent leur mouvement de proche en proche aux particules voisines.

Les sons dissèrent les uns des autres suivant le nombre des vibrations que les particules d'air exécutent dans un temps déterminé, dans une seconde par exemple; plus le nombre des vibrations est grand, plus le son paraît haut : mais la vitesse de la propagation est indépendante de la durée d'une vibration.

La variété des couleurs s'explique d'une manière analogue par l'inégalité du nombre des vibrations de l'éther qui sont effectuées dans un temps déterminé; ici encore, la vitesse avec laquelle les ondes lumineuses des différentes couleurs se propagent est la même pour tous les rayons.

Huyghens a le premier émis cette hypothèse (1690), que la lumière n'est pas une substance, mais qu'elle est analogue au son; qu'elle consiste dans la propagation du mouvement oscillatoire des dernières particules d'un agent intermédiaire. C'est l'hypothèse des ondulations. Mais la théorie des ondulations ne date en réalité que du commencement de ce siècle, depuis que les travaux de Young et de Fresnel, et les recherches mathématiques de Cauchy, Green et autres ont permis d'expliquer clairement, au moyen de cette théorie, tous les phénomènes connus, tels que la diffraction, la polarisation, les interférences et la double réfraction de la lumière : depuis cette époque, on a généralement abandonné la théorie de l'énitsion, due à Newton, d'après laquelle la lumière aurait pour agent une substance dont les particules seraient lancées avec une grande vitesse par les corps lumineux.

L'adoption de la théorie des ondulations en optique a sait bannir peu à peu les substances impondérables du domaine de la physique; et, d'après l'opinion qui se répand de plus en plus, la chalcur, l'électricité et le magnétisme seraient, comme la lumière, les manisestations du mouvement des particules de l'éther.

Cette théorie a conduit à regarder comme un mouvement la chaleur, et notamment la chaleur rayonnante.

Les belles expériences de Melloni prouvent d'une manière irréfutable que la chaleur rayonnante consiste, comme la lu-

tière, en vibrations transversales de l'éther. Les rayons caloisiques ne sont autre chose qu'une certaine espèce de rayons nvisibles dont les vibrations n'ont pas la même durée que elles des rayons visibles.

Notre œil n'est plus capable d'apercevoir de pareils rayons à l'état de lumière, de même que l'oreille ne saurait entendre des sons, ou, en d'autres termes, ne saurait nous révéler des vibrations aériennes dont la durée serait trop courte.

Lorsqu'un pinceau de lumière solaire pénètre dans une chambre obscure par une petite ouverture et rencontre un prisme de verre, on sait qu'on aperçoit sur un écran blanc placé convenablement une image composée de bandes colorées; on y reconnaît les couleurs de l'arc-en-ciel qui se succèdent de la manière suivante : le rouge, l'orangé, le jaune, le vert, le bleu, l'indigo et le violet. La lumière blanche du soleil est donc composée de rayons de couleurs différentes, dont la décomposition résulte de la différence de réfrangibilité des rayons diversement colorés, qui d'ailleurs ne peuvent pas se décomposer davantage, et reproduisent la lumière blanche par leur réunion.

Les rayons rouges sont les moins déviés, les rayons violets au contraire sont les plus déviés, et les déviations différentes ont une relation déterminée avec les longueurs d'onde et avec les nombres d'oscillations exécutées dans un temps déterminé par les particules d'éther. Pour le premier rayon rouge du spectre, le nombre des vibrations est, d'après Fresnel, de 481 billions par seconde, et pour le dernier rayon violet ce nombre est de 764 billions.

L'étendue des bandes colorées du spectre n'est pas la même pour toutes; elle est la plus grande pour le violet, la plus petite pour le jaune, tandis que, d'après Frauenhoser, l'intensité de la lumière est au contraire la plus saible pour le violet; elle augmente ensuite jusqu'au jaune et diminue de nouveau jusqu'au rouge : l'intensité maxima se trouve par conséquent dans le jaune.

Un nouvel examen du spectre conduit à un résultat qui a pour nous une importance particulière; on reconnaît que la

surface sur laquelle tombe le spectre s'échauffe, mais que la distribution de cette chaleur ne se fait pas comme celle de la lumière.

Si l'on produit le spectre au moyen d'un prisme de sel gemme, qui laisse le mieux passer les rayons calorifiques, on voit que la chaleur est la plus petite dans le violet, qu'elle augmente de plus en plus jusqu'au rouge, et qu'elle n'atteint son maximum qu'au delà du rouge, pour décroître de nouveau à partir de là. La présence de la chaleur peut se constater du côté du rouge jusqu'à un point éloigné de son extrémité d'une quantité égale aux deux tiers de l'étendue du spectre visible.

Le spectre calorisique tombe par conséquent en partie sur le spectre solaire, en partie sur l'espace obscur situé au delà du rouge.

On doit conclure de là qu'outre les rayons visibles, ou rayons de lumière proprement dits, il y en a d'autres que nous ne voyons pas, mais qui se manifestent par leur action calorifique. Ces rayons, qui composent le spectre calorifique, sont moins déviés, mais présentent des longueurs d'onde plus considérables et des durées de vibrations plus grandes. La plus grande action calorifique provient par conséquent des rayons pour lesquels les particules de l'éther exécutent moins de 481 billions de vibrations par seconde.

Ajoutons que l'examen de l'espace extérieur au violet a donné des résultats non moins intéressants. Les rayons pour lesquels le nombre des vibrations de l'éther dépasse 764 billions par seconde échappent également à l'œil; ils n'en existent pas moins, et se manifestent surtout par les modifications chimiques qu'ils produisent dans certains corps.

La photographie est basée sur la propriété que possèden les rayons lumineux de décomposer certaines combinaison chimiques; mais un examen plus approfondi du spectre montre que le violet possède cette faculté au plus haut degré et l'rouge au moindre; cependant l'action chimique maxima es produite par les rayons situés en dehors du violet, rayons qu'l'on appelle ultra-violets.

L'existence des rayons ultra-violets se maniseste encore par h fluorescence. Il y a certains extraits de plantes colorées qui deviennent éclatants aussitôt qu'on les place dans le prolongement du spectre au delà du violet; ce qu'on explique en supposant que ces corps sont capables de diminuer le nombre des vibrations des rayons ultra-violets qui les rencontrent, et de renvoyer par suite des rayons visibles. Ce sont ces propriétés qui ont fait donner à la partie du spectre située au delà du violet et invisible pour nous le nom de spectre chimique ou spectre de fluorescence. Il résulte de ce qui précède que le spectre visible n'est qu'une partie d'un spectre de plus grandes dimensions, et encore est-elle la plus petite. On a souvent comparé le spectre à une gamme dans laquelle on peut déterminer chaque ton par les nombres de vibrations qui correspondent aux différentes couleurs; dans cette division acoustique, la partie visible du spectre comprend à peine une octave, undis que le spectre tout entier s'étend sur quatre octaves environ, dans l'état actuel de la science.

La plus grande partie du spectre total appartient au spectre de chaleur, et les rayons calorisiques jouissent des mêmes propriétés que les rayons visibles ou rayons lumineux; on a aussi constaté pour les premiers les phénomènes de la dissraction et des interférences, qui ne peuvent s'expliquer que par les vibrations de l'éther.

Les expériences sur la polarisation et la double réfraction des rayons calorisiques démontrent aussi que leurs vibrations sont transversales comme celles des rayons lumineux.

Si l'on veut par conséquent comprendre dans une seule dénomination les vibrations de l'éther, au moins ses vibrations transversales, on doit nécessairement les appeler chaleur.

Un corps qui a la propriété de pouvoir mettre en vibration l'éther qui l'entoure, et tous les corps sont dans ce cas, envoie les rayons de chaleur; parmi ces rayons il y en a qui affectent sos nerfs et nous échauffent, comme on dit en langage ordinaire; il y en a d'autres pour lesquels le nombre des vibraions reste compris entre les limites indiquées plus haut; eux-là peuvent produire dans notre œil la sensation de la lu-

mière. Ensin, d'autres rayons de chaleur, pour lesquels le nombre des vibrations dépasse celui des rayons lumineux, se manifestent par leurs actions chimiques et par leur sluorescence.

Ainsi, d'après l'étude du spectre que nous avons indiquée rapidement, le rayonnement de la chaleur doit consister dans la propagation du mouvement vibratoire de l'éther qui remplit l'espace; en partant de là, on est amené naturellement à penser que la chaleur contenue dans un corps doit aussi provenir de vibrations.

Pour la constitution générale des corps, c'est l'hypothèse faite par Ampère, Poisson et Cauchy qui est aujourd'hui la plus répandue : on considère les corps comme composés de particules invariables, séparées les unes des autres par des espaces relativement très-grands, et appelées atomes. Les atomes sont tellement petits, qu'il peut y en avoir un très-grand nombre dans une quantité de matière qui échapperait à nos sens, et il y a autant d'espèces dissérentes d'atomes qu'il y a de corps simples en chimie.

Plusieurs atomes de même espèce ou d'espèces différentes qui s'attirent entre eux peuvent se réunir en un groupe que l'on appelle une molécule; c'est de cette manière que sont constitués les corps appelés en chimie corps composés. En admettant que les atomes de même espèce peuvent se grouper différemment, on s'explique, d'après M. Clausius (*), comment certains corps de même composition chimique ont des propriétés physiques différentes.

Les espaces intermoléculaires sont remplis d'éther; les atomes d'éther, dont les dimensions sont très-petites relativement à leurs distances respectives, et relativement aux atomes des corps, se repoussent mutuellement et sont au contraire attirés par les atomes des corps.

Sous l'influence de ces actions, l'éther doit former une sorte d'atmosphère qui entoure les molécules et les atomes.

^(*) CLAUSIUS, Sur la nature de l'ozone (Ueber die Natur des Ozons), Annales de Pogendorff, t. CIII, p. 644.

les atmosphères, dans lesquelles la densité décroît de l'intéieur à l'extérieur, constituent avec leurs noyaux un tout indiiduel.

M. Redtenbacher donne à l'ensemble de l'atome et de son enveloppe d'éther le nom de dynamide, et appelle dynamide composée une réunion d'atomes (molécule) avec une atmosphère d'éther commune (*).

Lorsque des rayons de chaleur tombent sur un corps ainsi constitué, les particules d'éther en vibration communiquent une partie de leur mouvement soit aux particules du corps, soit aux particules de l'éther contenu dans le corps, soit à la sois aux unes et aux autres, et accroissent le mouvement qui existait déjà dans ce corps. On dit alors que le corps a été échaussé; au toucher, il peut saire naître en nous la même sensation que les rayons de chaleur eux-mêmes.

Inversement, les mouvements intérieurs du corps peuvent se communiquer à l'éther ambiant : on dit que le corps émet de la chaleur.

On peut admettre comme certain que ces mouvements intérieurs du corps sont oscillatoires, si toutesois on adopte l'hypothèse sur la constitution des corps et la nature de la chaleur qui, comme nous venons de le dire, est la plus répandue.

Les opinions ne diffèrent que sur un point : le mouvement de la chaleur est-il dû au mouvement des atomes, c'est-à-dire des particules matérielles du corps, ou bien à celui des particules de l'éther qui s'y trouve renfermé?

M. Redtenbacher admet que le mouvement calorifique consiste dans un certain mouvement radial des enveloppes éthérées qui entourent les atomes des corps ou les molécules, ces enveloppes se contractant et se dilatant alternativement. Les corps sont absolument froids lorsque ces enveloppes sont en repos; ils ont un volume déterminé, lorsqu'il y a équilibre entre les actions réciproques des dynamides; mais quand

^(*) REDTENBACUER, Système des dynamides (Dynamidensystem), Principes fondamentaux d'une Physique mécanique; Munnheim, 1857.

les forces répulsives prédominent, la réunion des dynamide a besoin d'une enveloppe solide. Ce dernier cas correspondit l'état gazeux, et le premier à l'état solide ou à l'état liquide; dans l'état liquide, les dynamides peuvent glisser les unes sur les autres sans changer leurs distances respectives, de sorte que le volume total reste le même.

M. Clausius a émis une autre opinion (*): le mouvement calorifique consiste, d'après lui, dans le mouvement des molécules, c'est-à-dire des particules matérielles des corps, et ce mouvement n'est pas le même dans les solides, les liquides et les gaz. Dans les solides, les molécules oscillent autour de certaines positions d'équilibre, sous l'influence de forces réciproques. Outre les mouvements oscillatoires rectilignes, les molécules peuvent avoir des mouvements de rotation oscillatoires autour de leurs centres de gravité, et il peut encore y avoir des mouvements dans leurs parties constituantes, c'est-à-dire dans leurs atomes.

Dans les liquides, il y a un mouvement oscillatoire, rotatoire et translatoire; la force vive n'est pas assez grande, relativement aux attractions réciproques des molécules, pour séparer entièrement ces molécules les unes des autres; elles conservent aussi un volume limité, même quand il n'y a pas de pression extérieure.

Dans les gaz, les molécules sont entièrement sorties de leurs sphères d'attraction mutuelle; elles se meuvent en ligne droite d'après les lois ordinaires, et possèdent un mouvement de rotation; il est probable que les atomes oscillent aussi dans les molécules gazeuses.

M. Krænig (**) a déjà démontré avant M. Clausius, au moyen de calculs très-simples, que les propriétés principales des gaz s'expliquent par les effets du mouvement de translation recti-

^(*) CLAUSIUS, Sur la nature du mouvement que nous appelons chaleur, Annales de Poggendorff, t. C, p. 353; Sur la nature de la chaleur comparée à la lumière et au son, Exposé populaire; Zurich, 1857.

Principes fondamentaux d'une théorie des gaz, Annales de Poggendorff,

ne des molécules. Mais l'idée sur laquelle sont basés ces culs, et même une partie de ceux de M. Clausius, est déjà cienne; on trouve des notions explicites sur cette question ns les écrits de Le Sage (*).

La solution de ces questions et la connaissance de la nare du mouvement calorifique seraient, sans aucun doute, une très-grande importance pour le progrès de la théorie écanique de la chaleur. Les recherches de ce genre nous nduiraient à des résultats non moins nombreux et non pins surprenants que celles qui ont été faites sur la nature la lumière.

Il est très-intéressant de comparer dans leur développeent la théorie des ondulations et la théorie mécanique de chaleur. Dans la théorie de la lumière, on est parti d'une pèce particulière de mouvement de l'éther; on a supposé à iori que ses particules décrivaient certaines trajectoires auur de leurs positions d'équilibre, sous l'influence de forces tractives directement proportionnelles à leurs distances à s positions, et cette hypothèse très-simple sur la nature i mouvement lumineux a conduit à des découvertes qui peuent compter parmi les plus belles des sciences naturelles. La arche suivie dans les recherches sur la chaleur, depuis je l'on a cessé de supposer que la chaleur est une substance, été tout autre. Parmi les travaux sur ce sujet, nous n'en ouvons qu'un très-petit nombre qui partent de l'hypothèse une espèce particulière de mouvement calorisique, et ces cherches ne concernent que les gaz.

On fait abstraction, en général, dans les développements lathématiques, de toute hypothèse sur la nature du mouvelent calorifique; c'est ce que nous serons également, dans le Traité.

Paris, 1818. La première partie contient les travaux de Le Sage dans lesuels cet auteur exprime sur les gaz des opinions semblables à celles auxquelles de nouveau conduit, dans ces derniers temps, la théorie mécanique de la valeur. Le Sage cite plusieurs auteurs qui ont émis des idees analognes avant ui; on les rencontre formellement énoncées dans les écrits de Daniel Bernoulli.

Si cependant on fait allusion de temps en temps à la constitution probable des corps et à la nature de leur mouvement, on n'aura recours à ce moyen que pour rendre les raisonnements plus intelligibles. On peut dire à cause de cela que la théorie mécanique de la chaleur est basée sur des principes plus simples que la théorie de la lumière.

Dans la nouvelle théorie de la chaleur, on suppose d'abord simplement que la chaleur sensible d'un corps consiste en un mouvement moléculaire. L'échaussement ou le resroidissement d'un corps provient d'un accroissement ou d'une diminution de ce mouvement. Le mouvement moléculaire d'un corps peut s'accroître si le corps est exposé à des rayons calorisques d'une certaine intensité, ou s'il se trouve en contact avec un autre corps dans lequel le mouvement est plus intense; il se trouve alors visiblement échaussé; il se resroidit au contraire quand il cède du mouvement à d'autres corps ou à l'éther qui l'entoure.

L'intensité du mouvement d'un point matériel dont la masse et la vitesse sont déterminées se mesure à un moment donné par sa force vive ou par le travail capable d'imprimer cette vitesse au point matériel pris au repos, ou bien encore, ce qui est la même chose, par le travail qui est produit lorsque le point animé de cette vitesse rentre au repos.

Concevons maintenant le corps formé d'une réunion de points matériels, atomes du corps et de l'éther, qui agissent les uns sur les autres et qui possèdent un certain mouvement d'oscillation et de rotation : à un moment donné, il y aura toujours dans ce système un certain travail mécanique emmagasiné, de quelque manière que les parties intégrantes du corps soient d'ailleurs disposées, et quelle que soit la vitesse de chaque point. La force vive totale du système peut être évaluée rigoureusement; elle est la demi-somme des produits des masses de tous les points par les carrés de leurs vitesses.

L'accroissement ou la diminution du mouvement moléculaire d'un corps consiste donc en un accroissement ou une diminution de la somme des forces vives de toutes ses particules. Si nous appelons travail d'oscillation ce travail emmagasiné dens le corps, nous pouvons conclure de ce qui précède qu'il existe une certaine relation entre la chaleur sensible d'un corps et ce travail d'oscillation, et il semble dès l'abord que l'échaussement ou le resroidissement sensible d'un corps consiste uniquement dans l'accroissement ou la diminution du travail d'oscillation. Il ne résulte cependant pas de là que le travail d'oscillation doive augmenter toutes les fois que l'on sait arriver de la chaleur sur un corps; on conçoit que le contraire puisse avoir lieu sans qu'on ait besoin d'en chercher la preuve dans les saits connus.

Lorsqu'un système de points matériels agissant les uns sur les autres et animés d'un mouvement oscillatoire exerce une action quelconque sur un autre système, non-seulement le travail d'oscillation change de grandeur, mais encore les positions moyennes des points matériels oscillants peuvent changer. Avec de tels changements, opérés par des forces quelconques, ou survenus parce que certaines résistances ont dû être vaincues, il y a eu du travail gagné ou dépensé. Les forces dont il est ici question sont de deux sortes : il y a à distinguer celles qui font agir les points matériels des corps les uns sur les autres, forces attractives ou répulsives, et celles qui proviennent de l'action du second système sur le premier; les demières forces se manifestent en général par des pressions exercées sur toute la surface du corps.

Le travail total gagné ou dépensé par suite du changement de disposition des particules du corps ou du système de Points matériels sera appelé, pour abréger, le travail de disgrégation (*).

On peut admettre que tout changement d'état d'un corps

^(*) Le mot disgrégation est dû à M. Clausius, qui désigne ainsi le degré de division du corps; il y a changement de disgrégation quand il se sait dans la disposition des particules un changement tel qu'on l'a indiqué dans le texte. Voyez le Mémoire sur l'application du principe de l'équivalence des transformations au travail intérieur, Annales de Poggendorff, 1862, t. CXVI, et encore Clausius, Mémoires sur la théorie mécanique de la chaleur (Brunswick, 1864, VIe Mémoire), traduits par M. Folie.

est accompagné d'un gain ou d'une dépense de travail d'oscillation, ou bien de travail de disgrégation, ou bien des deux à la fois, quelles que soient d'ailleurs les influences qui ont amené ce changement.

Si l'on examine de plus près les changements que présente un corps auquel on fournit ou on enlève de la chaleur, on constate en général un changement de volume, pendant lequel il a fallu le plus souvent vaincre des forces extérieures. des pressions. Nous concluons de là que la chaleur fournie à un corps détermine en général un changement dans la disposition de ses parties intégrantes, et que, par conséquent, il y a dépense ou gain de travail de disgrégation : il existe sans aucun doute une certaine relation entre la quantité de chaleur et le travail de disgrégation. Comme ces quantités sont aussi liées à la variation du travail d'oscillation qui a lieu en même temps, on se demande quelles sont les relations qui existent entre ces grandeurs.

Pour les découvrir, on fait l'hypothèse suivante dans la théorie mécanique de la chaleur:

La quantité de chaleur que l'on fournit ou que l'on enlève à un corps est directement proportionnelle à la somme des changements qui ont lieu à la fois dans le travail de disgrégation et dans le travail d'oscillation.

C'est cette hypothèse qui sert de point de départ à nos recherches, et, avant de l'accepter comme base de nos développements mathématiques, nous devons examiner quel est son degré de probabilité.

D'après ce qui précède, nous pouvons mesurer une quantité de chaleur par le travail qu'elle a effectué, et énoncer notre hypothèse plus simplement en disant :

Chaleur et travail sont des quantités équivalentes.

La chaleur absorbée par un corps équivaut à un certain travail gagné. L'absorption de la chaleur consiste en un accroissement, et le dégagement de la chaleur en une diminution des travaux d'oscillation et de disgrégation. Si cette hypodoit pouvoir affirmer qu'il est possible ment dans un corps, en dépensant du traetc., des changements semblables à ceux lui fournissant de la chaleur; et que récipeut, en produisant du travail quand il tant une pression extérieure, subir une leure semblable à celle que nous obserte la chaleur ou qu'il en transmet à d'au-

pre que, si le travail de disgrégation est le, la chaleur ou le travail absorbé ne le accroissement du travail d'oscillation, agmentation de la chaleur sensible (élévance), tandis que, dans le cas général, cette le est employé à accroître le travail d'oscillation des particules du corps.

admettre que dans certaines circonstances reste constante, et que par suite toute la la le corps est employée au changement de s particules.

équences de notre hypothèse sont confirnce: ce sont justement les phénomènes et sur lesquels nous allons insister tout à admettre l'équivalence de la chaleur et du

connu qu'il y a une élévation de tempéraconsidérable, toutes les fois qu'il y a une casionnée soit par le frottement, soit par le ps, soit, en général, par leur action réci-

prt (*) fut le premier (1798) qui comprit le tènes et qui en tira cette conséquence, que la chaleur par un travail mécanique; il

VIII: An inquiry concerning the source of

chercha aussi à trouver une relation entre le travail dépensé et la quantité de chaleur produite.

Il compara le travail employé au forage d'un canon à l'élévation de sa température, qu'il calcula d'après l'élévation de la température de l'eau qui entourait le canon. Cette expérience ne donna pas un résultat exact, parce que l'on ne tint pas compte des pertes de chaleur, et parce que sans doute il n'y eut qu'une partie du travail employée à accroître le travail d'oscillation, la chaleur sensible, tandis que le reste servit comme travail de disgrégation, pour séparer du canon les parcelles métalliques; cette dernière partie n'aurait d'ailleurs pas pu être déterminée directement.

Humphry Davy (*) adopta l'opinion de Rumfort, et chercha à la justifier par d'autres expériences. Il démontra que deux morceaux de glace que l'on frotte l'un contre l'autre à la température de zéro, sous le récipient de la machine pneumatique, finissent par fondre, et il en conclut que le mouvement est la cause de la chaleur produite, chaleur qui se manifeste ici par la fusion de la glace.

Le grand mérite cependant d'avoir énoncé pour la première fois d'une manière précise le principe de l'équivalence de la chaleur et du travail appartient à un savant allemand, le Dr J.-R. Mayer, de Heilbronn. Son traité, Remarques sur les forces de la nature inanimée (**), qui a paru en 1842, contient en quelques pages les théorèmes les plus intéressants.

Déjà, à cette époque, M. Mayer traita la question avec une grande clarté; il montra que l'on peut élever la température de l'eau contenue dans un vase en l'agitant (en dépensant du travail), et il en conclut que l'on doit pouvoir convertir de la glace en eau en la comprimant fortement. Cette prévision sut consirmée plus tard par les expériences de M. Mousson (***).

^(*) Researches on heat, light and respiration in Dr Boddoes West Country Contributions. Voyez Joule, Phil. Trans., 1850.

^(**) Annales de MM. Wohler et Liebig, cahier du mois de mai 1842.

^(***) Mousson, Quelques faits concernant la fusion de la glace et la congélation de l'eau, Annales de Poggendorff, t. CV.

A la sin de son traité, M. Mayer dit catégoriquement : Il faut que nous déterminions la hauteur à laquelle on doit élever un certain poids, pour que le travail qu'il peut produire en tombant soit équivalent à l'échauffement d'un égal poids d'eau de zéro à 1 degré centigrade.

Il évalue alors cette hauteur à 365 mètres.

C'est donc M. Mayer qui a soutenu le premier que la chaleur créée par l'accomplissement d'un certain travail est proportionnelle au travail dépensé, que l'une de ces quantités peut être mesurée directement par l'autre; avant lui, on savait et on admettait seulement qu'il existe en général une certaine relation entre la chaleur et le travail.

Mais avant d'aborder la question par le calcul, il fallait établir cette loi de proportionnalité par des expériences précises.

Les quantités de chaleur se mesurent, comme on sait, en prenant pour unité la quantité de chaleur nécessaire pour élever de zéro à 1 degré centigrade une unité de poids d'eau, un kilogramme. S'il y a équivalence entre la chaleur et le travail, on peut, comme M. Mayer l'a énoncé le premier, mesurer les quantités de chaleur de la même manière que le travail; il suffit qu'on sache quelle quantité de chaleur, exprimée en unités de chaleur ou calories, correspond à l'unité de travail, à un kilogrammètre, ou quel travail correspond à une unité de chaleur.

Cette question a été résolue d'une manière rigoureuse par les expériences aussi belles que variées du physicien anglais M. Joule.

Ces expériences prouvent non-seulement que l'on peut produire de la chaleur en dépensant du travail, mais encore que la chaleur créée est toujours directement proportionnelle au travail dépensé.

Des expériences variées conduisirent sensiblement à ce résultat, qu'un travail de 424 kilogrammètres produit une quantité de chaleur égale à une calorie.

Le travail de 424 kilogrammètres s'appelle équivalent mécanique de l'unité de chaleur, ou plus simplement, équivalent mécanique de la chaleur; et la quantité de chaleur qui correspond à l'unité de travail, à un kilogrammètre, s'appelle équivalent calorifique de l'unité de travail.

La valeur de l'équivalent mécanique de la chaleur trouvée par M. Joule a été confirmée plus tard par d'autres expériences.

C'est donc sans contredit à M. Joule que revient l'honneur d'avoir le premier déterminé rigoureusement la valeur de cette importante quantité; mais, d'un autre côté, il est certain que M. Mayer a appelé le premier l'attention sur son existence. Si M. Mayer a assigné une valeur trop petite à cette constante, comme le montre le passage de son traité cité plus haut (il détermine cette valeur par l'observation de la quantité de chaleur dégagée dans la compression d'un gaz), cela tient à ce que certaines grandeurs, qui entrent dans ses calculs, n'étaient pas déterminées à cette époque d'une manière assez exacte.

Les expériences saites en vue de la détermination de l'équivalent mécanique de la chaleur, dont nous ne serons qu'un exposé rapide, exigent un très-grand soin; il s'agit de mesurer exactement le travail qui est réellement dépensé pour la production de la chaleur, et de déterminer ensuite la quantité de chaleur créée.

On atteint le plus sûrement ce double but en choisissant comme corps qui doivent recevoir la chaleur produite ceux pour lesquels il n'y a pas de changement de disposition intérieure pendant la durée de l'expérience.

Il faut autant que possible faire servir tout le travail dépensé à l'accroissement du travail d'oscillation, c'est-à-dire de la chaleur sensible, et éviter qu'une partie appréciable du travail soit employée au travail de disgrégation, qui se soustrait à l'observation directe.

Les corps qui remplissent ces conditions à des températures peu élevées et pour de faibles dissérences de température sont les liquides très-sluides, comme l'eau et le mercure; ce sont aussi les liquides que M. Joule a employés. Pour produire la chaleur il se servit d'abord du travail perdu dans le frottement.

Dans une première série d'expériences (*), il prit un vase rempli de mercure dans lequel se trouvaient deux plaques de fonte, dont l'une était fixe et dont l'autre était pressée contre la première au moyen d'un levier chargé de poids; on imprimait à cette seconde plaque un mouvement de rotation par la descente d'un poids. La valeur du poids et la hauteur de sa chute donnaient le travail nécessaire pour vaincre le frottement, à la condition évidemment de faire subir certaines corrections aux nombres directement observés.

On déterminait la quantité de chaleur produite par le frottement au moyen de l'élévation de température du mercure, en tenant compte de la quantité de chaleur perdue par le rayonnement.

Toutes les expériences, saites dans des circonstances diverses, donnèrent la même relation entre le travail dépensé et la chaleur créée. On trouva pour l'équivalent mécanique de la chaleur une valeur moyenne de 425km, 18

Dans une autre série d'expériences on employa le frottement entre les solides et les liquides.

On prit un vase rempli d'eau ou de mercure, dans lequel il y avait un moulinet mis en mouvement par la descente d'un poids. Pour faciliter la transmission du travail au liquide, et pour transformer ce travail en chaleur, on avait garni le vase de cloisons découpées de telle sorte que les ouvertures fussent presque hermétiquement fermées au moment du passage des ailettes.

Ces expériences donnèrent le même résultat que les premières. M. Joule trouva ainsi pour l'équivalent mécanique de la chaleur :

| Avec | le la | aiton d | ans | l'eau | 423,92 |
|------|-------|---------|-----|---------|--------|
| Avec | le fe | er dans | le | mercure | 424.68 |

ll conclut de toutes ses expériences que la valeur la plus probable de l'équivalent mécanique de la chaleur est de 423 km,55; nous prendrons dans la suite le nombre 424 kilogrammètres.

Dans une autre expérience, M. Joule comprima de l'air at-

^(*) Joule, Phil. Transactions, 1850, p. 1.

temps déterminé dans la chaudière d'une grande machine à vapeur et envoyée dans le cylindre. Connaissant la tension et la température de cette vapeur, il put déterminer la chaleur qu'elle contenait en se servant des expériences de M. Regnault. La vapeur étant condensée à sa sortie du cylindre, il mesura la quantité et la température de l'eau injectée et celles de la vapeur condensée, ce qui permit de calculer la chaleur que possédait encore la vapeur à son entrée dans le condenseur.

Il faut, d'après la théorie mécanique de la chaleur, c'est-à-dire d'après les hypothèses développées plus haut, que la chaleur contenue dans la vapeur au moment de sa sortie du cylindre soit moindre que la quantité de chaleur qu'elle possédait à son entrée, et cette différence doit être proportionnelle au travail produit par la vapeur; ce dernier travail fut mesuréau frein. M. Hirn a en effet constaté cette différence, et M. Clausius (*) a même démontré que la quantité de chaleur perdue dans la machine à vapeur de M. Hirn était avec le travail produit dans la rapport indiqué par la théorie.

Dans ces expériences, le travail produit était de 399 à 427 kilogrammètres pour chaque unité de chaleur perdue; la moyenne est de 413 kilogrammètres; on retrouve de cette manière un chiffre qui se rapproche de celui de M. Joule.

L'écart s'explique sacilement par les dissicultés que présentent des expériences saites sur une aussi grande échelle, les machines à vapeur étaient de plus de 100 chevaux-vapeur; il saut même admirer l'adresse que déploya dans ces travaux l'habile expérimentateur auquel la Mécanique appliquée doit aussi la solution d'autres questions très-importantes.

Si, pour terminer, nous résumons les résultats des recherches expérimentales dont nous venons de parler, nous pouvons admettre comme démontré le premier théorème fondamental de la théorie mécanique de la chaleur, à savoir ; La chaleur et le travail sont des quantités équivalentes, ce qui veut dire

^(*) Hirm, ouvrage cité plus haut, p. 134 (Rapport sur l'ouvrage cité, fait à la Société de Physique de Berlin, par M. le Professeur Clausius).

que l'on peut produire du travail au moyen de la chaleur, et que réciproquement on peut créer de la chaleur au moyen du travail; qu'à l'unité de chaleur perdue ou créée correspond un travail de 424 kilogrammètres produit ou dépensé, et que réciproquement à une unité de travail correspond une quantité de chaleur égale à $\frac{1}{424}$ d'unité de chaleur. On entend par unité de chaleur la quantité de chaleur nécessaire pour élever la température d'un kilogramme d'eau de zéro à 1 degré centigrade.



PREMIÈRE SECTION.

ÉQUATIONS FONDAMENTALES DE LA THÉORIE MÉCANIQUE DE LA CHALEUR.

I. — Remarques préliminaires.

Quand on étudie les changements d'état produits dans un corps auquel on enlève ou on fournit de la chaleur, on peut supposer que ce corps soit en repos ou bien qu'il soit en mouvement. Ce mouvement visible ne doit pas être confondu avec le mouvement moléculaire, que nous ne voyons pas, mais qui se manifeste à nous par une production de chaleur, et qui existe même quand le corps est en repos.

Nous supposerons d'abord que le corps soit en repos; son état est alors déterminé par son poids, son volume et la pression qu'il supporte. Pour plus de simplicité, on prendra toujours dans la suite le corps sous l'unité de poids, lorsqu'on n'indiquera pas d'autre convention; il restera alors à considérer seulement le volume et la pression pour déterminer l'état du corps. Pour ce qui concerne le volume d'un corps, nous remarquerons seulement ici que nous désignerons par v le volume de l'unité de poids ou volume spécifique, tandis que V sera le volume d'un corps de poids quelconque.

Mais il faut désinir exactement ce que l'on entend par pression d'un corps. Nous admettons que le corps en question soit pressé également et normalement en tous les points de sa surface, et nous désignerons par p la pression sur l'unité de surface ou pression spécifique.

On peut supposer, pour plus de clarté, que le corps soit enlouré d'une enveloppe qui presse sa surface. A l'état de repos le corps exerce contre cette enveloppe une pression égale : de là l'expression abrégée de pression du corps. Pour les gaz, ce sont les parois du vase qui forment l'enveloppe en question; pour les liquides, les parois constituent seulement une partie de l'enveloppe, et la surface supérieure peut être pressée par un gaz ou une vapeur. Les solides sont ordinairement soumis à la pression atmosphérique; il vaut mieux cependant imaginer aussi dans ce cas que la surface soit pressée par une enveloppe.

Supposons maintenant que l'on fournisse à l'unité de poids d'un corps une quantité de chaleur insiniment petite dQ évaluée en unités de chaleur; l'état du corps subira alors les changements suivants :

- 1° Il y a accroissement du mouvement moléculaire; soit d'W l'accroissement de la force vive, c'est-à-dire celui du travail emmagasiné dans le corps par suite du mouvement oscillatoire de ses particules, quantité exprimée en unités de travail.
- 2º Il y a changement des positions moyennes des particules; mais comme les amplitudes d'oscillation sont considérées comme infiniment petites relativement aux distances des centres d'oscillation des atomes et des molécules, on peut dire qu'il y a changement de position des atomes et des molécules mêmes; ce changement de position correspond à un travail, puisque les particules agissent les unes sur les autres. Soit d J sa valeur en unités de travail.

3° Il y a généralement changement de volume du corps. Quand le corps se dilate, il doit surmonter la pression extérieure; soit d L le travail employé à cet effet.

Ces trois quantités de travail sont en relation simple avec la quantité de chaleur dQ, d'après le théorème fondamental de la théorie mécanique de la chaleur qui a été établi dans l'Introduction. Tout le travail produit par la chaleur dépensée dQ est dW + dJ + dL; comme à l'unité de travail correspond une quantité de chaleur de $\frac{1}{424}$ de calorie (équivalent calorifique du travail), que nous désignerons par Λ , on a, pour la quantité de chaleur qui équivaut au travail indiqué,

(dW + dJ + dL), ce qui donne finalement l'équation

$$dQ = A (dW + dJ + dL).$$

Il est évident que quelques-uns des termes du second membre de cette équation peuvent être nuls ou négatifs; en esset, les trois changements mentionnés n'ont pas toujours lieu toutes les fois que le corps reçoit de la chaleur. Ainsi il peut arriver que le travail d'oscillation, c'est à-dire la chaleur sensible, reste stationnaire, alors d = 0; c'est ce qui a lieu pendant la fusion d'un solide et l'évaporation d'un liquide sous une pression constante; on peut avoir d = 0, alors il n'y a pas de changement de volume, ou bien d = 0, et alors il y a diminution du volume, comme cela arrive quand on chausse l'eau sous la pression atmosphérique entre zéro et 4 degrés centigrades.

Ensin dQ est négatif quand le corps cède de la chaleur.

L'équation (1) n'est vraie que pour un corps en repos. Dans le cas général où il y a mouvement visible, ou mieux mouvement extérieur, et où, par suite, les particules du corps se meuvent pendant l'introduction de la chaleur, cette équation est incomplète; on ne peut pas l'employer sous cette forme, s'il y a à la fois introduction de chaleur et changement dans la ritesse du mouvement extérieur.

II. — Du travail intérieur.

On peut simplifier l'équation (1) en posant avec M. Clausius J + dL = dH; il vient alors

$$dQ = A(dW + dH).$$

Dans cette équation, d W représente, comme on sait, l'acroissement du travail d'oscillation, et, par suite, A d W, d'arès les hypothèses faites dans l'Introduction, est l'augmentaon de la chaleur sensible, ou, comme on dit encore, l'accroisement de la chaleur réellement contenue dans le corps. d H eprésente le travail employé pour faire changer la disposition

des particules du corps, ou, selon l'expression de M. Claudius (*), le travail employé pour augmenter la disgrégation. Ce travail comprend à la fois le travail correspondant au changement de position relative des particules du corps, et le travail qui correspond à l'action de la pression extérieure p quand le volume du corps change. Certaines hypothèses faites sur la loi à laquelle doivent obéir les valeurs de dW et dH ont conduit M. Clausius (ouvrage cité) à des recherches très-intéressantes que nous ne développerons pas ici, parce qu'on ne peut pas encore les considérer comme terminées.

Une autre forme de l'équation (1) a été bien plus féconde en résultats; c'est cette forme que nous emploierons toujours dans la suite. Si on pose dW + dJ = dU, on aura

$$dQ = A(dU + dL).$$

Ici d'U représente à la fois l'accroissement du travail d'oscillation ou de la force vive du mouvement moléculaire, et le travail employé à vaincre les actions mutuelles des molécules pendant que la chaleur arrive au corps.

d'U représente donc le travail total qui a été produit pendant l'introduction de la chaleur dans l'intérieur du corps.

Nous appellerons dorénavant la quantité U travail intérieur; d'U est par conséquent l'accroissement du travail intérieur (**). La quantité U représente le travail mécanique emmagasiné dans le corps, et peut être mesurée par la quantité d'action que produirait le corps si ses particules sortaient entièrement de leurs sphères d'action réciproque et rentraient au repos.

Ce travail intérieur total U ne peut pas être mesuré directement, il est vrai, mais nos recherches ultérieures n'exigent pas la connaissance de sa valeur. Il sussit de supposer la gran-

^{(&}quot;) CLAUSIUS, VIe Mémoire.

^(**) M. Kirchhoff appelle la quantité U die Wirkungsfunktion, et M. Thomson the mechanical energy of a body in a given state. M. Clausius considère comme travail intérieur seulement le terme dJ de l'équation (1).

L'expression travail intérieur est habituellement prise en France dans le sens adopté par M. Clausius (Note des Trad.).

U connue pour un certain état initial, parce que dans les problèmes il s'agit de trouver seulement le change-d'état du corps, c'est-à-dire de déterminer l'augmentation diminution du travail intérieur.

is s'il était possible de déterminer le travail intérieur de .é de poids d'un corps, cette quantité serait évidemment onction du volume spécifique v et de la pression spécip; on pourrait donc écrire

$$U = F(p, v).$$

travail emmagasiné dans un corps doit évidemment être plétement déterminé par les quantités p et v, pourvu que rps soit en repos.

les quantités p_1 et v_1 sont relatives à l'état initial du corps, l'on suppose ce corps amené par l'effet de la chaleur ou l'autres causes à un état défini par les valeurs p_2 et v_2 , le gement du travail intérieur sera

$$\mathbf{F}(p_2, v_2) - \mathbf{F}(p_1, v_1),$$

e changement serait nul si les valeurs initiales et sinales et de ν étaient égales, quelles que sussent, d'ailleurs, les urs intermédiaires de ces quantités.

a différentiation de U donne

$$\left(\frac{d\mathbf{U}}{dp}\right)dp + \left(\frac{d\mathbf{U}}{dv}\right)dv,$$

si l'on pose

$$\left(\frac{d\mathbf{U}}{d\mathbf{p}}\right) = \mathbf{X} \quad \text{et} \quad \left(\frac{d\mathbf{U}}{d\mathbf{v}}\right) = \mathbf{Z},$$

peut écrire

$$d\mathbf{U} = \mathbf{X}dp + \mathbf{Z}dv.$$

itte formule donne la variation du travail intérieur lorsque plume v et la pression p de l'unité de poids du corps s'acsent de dv et de dp.

équation (3) étant une différentielle exacte, on a, d'après

28 PREMIÈRE SECTION. — ÉQUATIONS FONDAMENTALES. les règles du calcul différentiel,

$$\left(\frac{d\mathbf{X}}{dv}\right) = \left(\frac{d\mathbf{Z}}{dp}\right).$$

relation dont on fera usage dans la suite.

III. — Du travail extérieur.

La quantité dL, qui se trouve dans le second membre de l'équation (2), désigne le travail qui correspond à l'action de la pression extérieure p quand le corps change de volume. Si l'on admet que le corps subisse une augmentation de volume pendant qu'il reçoit de la chaleur, comme cela a lieu ordinairement, du travail est dépensé pour vaincre la pression extérieure, et il est cédé aux corps extérieurs; ce travail dL a reçu de M. Clausius le nom très-juste de travail extérieur. Quand le corps diminue de volume, sous l'influence de la pression extérieure, dL est négatif; le travail extérieur peut être considéré comme un travail gagné par le corps, et l'accroissement du travail intérieur est dû à la fois à la chaleur reçue et au travail extérieur gagné.

On suppose qu'au commencement et à la sin de l'arrivée de la chaleur il y ait équilibre entre la pression extérieure p et la pression que le corps exerce sur son enveloppe. Lorsqu'il s'agit maintenant d'étudier le changement d'état que subit un corps quand on lui envoie de la chaleur, il saut savoir si cet équilibre persiste ou non pendant le changement. Les deux cas peuvent se présenter, et on doit les distinguer soigneusement dans toutes les recherches qui vont suivre.

Admettons d'abord, et c'est le cas le plus important, que, pendant l'introduction de la chaleur, on ait réglé par un moyen quelconque la pression extérieure p de telle sorte qu'elle soit égale à la force expansive du corps, ou mieux, puisqu'il y a en même temps changement de volume, que la dissérence entre la pression extérieure et la force expansive du corps soit à chaque instant insiniment petite; lorsqu'il y a dilatation,

LIBRAIRIE DE GAUTHIER-VILLARS

QUAI DES GRANDS-AUGUSTINS, 55, A PARIS.

THÉORIE MÉCANIQUE

DH

LA CHALEUR

Par M. Ath. DUPRÉ

DOYEN DE LA FACULTÉ DES SCIENCES DE RENNES.

(Partie expérimentale en commun avec M. Paul DUPRÉ.)

Un vol. in-8, avec figures dans le texte; 1869. — Prix: 8 fr.

En envoyant à l'Éditeur un mandat sur la Poste ou des timbres-poste, on recevra l'ouvrage france dans toute la France.

L'Auteur ne se borne point à offrir au public une rédaction soignée de ses travaux personnels mis en ordre et rendus faciles à lire; il a tenu à mettre au jour un véritable *Traité* de la Théorie mécanique de la chaleur. On y trouve exposées les preuves irrécusables des principes fondamentaux, des théorèmes qu'ils renferment et des lois nombreuses qui s'en déduisent. L'Auteur consacre deux chapitres à l'étude des attractions moléculaires, et il arrive à plusieurs des lois qui les régissent en appliquant aux résultats obtenus par les physiciens et les chimistes une méthode analogue à celle qui a permis de tirer la loi newtonienne des lois de Képler.

TABLE DES MATIÈRES.

CHAPITRE I. - Notions préliminaires.

Définitions.— Indépendance des mouvements simultanés.— Mouvement rectiligne d'un point matériel. — Force vive. — Travail. — Mouvement quelconque d'un point matériel. — Composition et décomposition des vitesses. Composition et décomposition des forces. — Le travail de la résultante

Exple, Marco, contre manciet de poste ou valeur sur Paris, en Europe, Algérie, Egypte, Marco, Russie d'Asie, Tunisie, Turquie d'Asie. — Pour les États-Unique de l'Ambrique du Nord, ajouter au prix de l'ouvrage : 1 fr. par volume in-4, et 60 e. par volume in-8, in-12 et in-18. — Pour les autres pays, suivant has commelles posteles.

والمراسطة والمستحد والمستحد

égale la somme des travaux des composantes. — Mouvement d'un système de points matériels. — Théorie des sorces vives. — Théorème de d'Alembert. — Condition d'équilibre ou théorème des vitesses virtuelles. — Théorème du mouvement du centre de gravité. — Théorème des aires. Remarque sur les solides réels.

CHAPITRE II. — Principe de l'équivalence.

Équivalence des travaux et des forces vives. — Extension du principe de l'équivalence. Expériences de vérification. — Valeur la plus probable de l'équivalent mécanique de la chaleur. — Principe de l'égalité de l'action et de la réaction. — Remarque sur le principe des vitesses virtuelles.

CHAPITRE III. - Chaleurs spécifiques.

Définitions.—Loi des chaleurs spécifiques vraies pour les corps simples.— Son extension aux corps composés. — Chaleurs spécifiques à pression constante.

CHAPITRE IV. — Principe de l'égalité de rendement.

Délinition des machines considérées. — Énoncé du principe de l'égalité. — Application simple. — Remarque sur ce second principe de la théorie mécanique de la chaleur. — Equivalence de descentes sans chute et des ascensions. — Machines à rendement maximum ou machines parfaites. — Remarques sur le mouvement perpétuel.

CHAPITBE V. — Équations générales.

Application du principe de l'égalité de rendement à un corps quelconque.

— Conclusion. — Définition des températures. — Dérivée du travail interne par rapport au volume. — Corps dans lesquels le travail interne dépend du volume seul. — Dérivée du travail interne par rapport à la température. — Autres expressions des dérivées du travail interne. — Changement de température dû à une compression. — Détermination complète du rendement. — Remarque sur l'application du second principe aux machines fonctionnant avec des chutes de chaleur.

CHAPITRE VI. - Théorie des gaz.

Loi des covolumes. — Fonction de M. Regnault. — Vérifications expérimentales. — Condensation des gaz par l'attraction des solides. — Covolumes de l'air, de l'hydrogène, de l'acide carbonique, de l'azote. Conclusion. — Théorème à rejeter ainsi que ses nombreuses conséquences. — Formules destinées à remplacer les formules usuelles quand une graude précision est nécessaire. — Coefficients de delatation. — Changements de température dus à une compression. Expériences de vérification.

CHAPITRE VII. — Changements d'état.

Définitions. — Application des deux principes fondamentaux. — Formules génerales. — Formule de Clapeyron. — Vérifications expérimentales. Première approximation. — Formule exprimant la loi des tensions maximum. Applications. Enoncé de la loi. — Loi de Regnault. — Loi des chaleurs latentes. — Chaleurs latentes. Seconde approximation. — Points correspondants. — Application à l'eau. — Autres applications. Conclusion. — Détente des vapeurs avec travail complet. — Seconde vaporisation. — Changements d'état chimique. — Remarque sur la théorie des changements d'état. — Densités des vapeurs à saturation. — Liquéfactions.

CHAPITRE VIII. - Actions moléculaires. Attraction au contact.

aractère des corps dans lesquels le travail interne dépend du volume seul. -Attraction au contact. Définition. Théorème. - Loi des attractions au contact des corps simples. — Travail de désagrégation totale. Théorème. — Autre démonstration du même théorème par M. Massieu. - Loi du travail de désagrégation totale dans une substance dont le volume varie. Formule pour calculer le travail de désagrégation totale dans un corps quelconque. - Recherche des valeurs du travail de désagrégation totale ou de l'attraction au contact dans les corps composés et dans les corps simples.—Le groupement moléculaire n'influe pas sur les attractions à très-petites distances. - Notations. Formules. Applications. Méthode pour calculer les attractions au contact. — Cohésion de l'hydrogène à l'état solide.—Le charbon en poudre très-sine est imperméable à l'hydrogène pur. — Seconde loi des attractions au contact. — Tableau des attractions au contact dans un grand nombre de corps simples ou composés.— Extension et modification de la seconde loi des attractions au contact. — Conclusion. — Applications. Chaleur latente du chlore et dérivée de sa tension maximum.—Chaleur latente du carbone.—Densité du gaz oléfiant à l'état liquide. — Rapport de la chaleur latente et de la densité dans l'hydrogène et dans l'oxygène liquides. — Loi des chaleurs latentes et loi de Regnault trouvées par les attractions au contact. — Dans certains cas l'hypothèse que le travail interne dépend du volume seul ne donne point assez d'approximation. Chaleurs spécifiques calculées.—Expansion des gaz ou vapeurs sans travail externe. — Variations de température produites par les mélanges gazeux. — Travail chimique. — Première loi. —Seconde loi. Applications.

CHAPITRE IX. - Actions moléculaires (suite). Capillarité.

ravail de séparation perpendiculaire et par glissement. Force de réunion. -Théorème fondamental. - Force de contraction des couches superficielles. — Cause de la force de contraction. — Tout corps tend à prendre une surface minimum. — Remarque sur le travail de désagrégation totale. Théorèmes sur les attractions au contact moyennes dans la couche superficielle. - Démonstrations par M. Massieu des mêmes théorèmes au moyen du calcul direct des attractions. — Vérifications expérimentales. — Effets de la force contractile — Dynemètre, — Première série d'expériences. — Seconde série d'expériences. — Troisième série d'expériences. — Mesure des forces de réunion par la balance. — Tableau des forces de réunion. —Loi des forces de réunion des corps simples. — Seconde loi. — Extension et modification de la seconde loi des forces de réunion. — Notations. Méthode pour calculer les forces de réunion. — Réstexions sur la loi de l'attraction. - Forme de l'expression de l'attraction universelle. -- Cas des corps simples. — Cas des corps composés. — Remarque. — Influence de la température sur les forces de réunion. — Influence de la pression sur les forces de réunion. - Phénomènes capillaires. Pression normale en un point d'une surface liquide en équilibre. — Phénomènes capillaires dans lesquels un seul corps agit sur lui-meme. — Ascension auprès d'un plan mouillé. — Écoulement.—Cylindre vertical en repos altéré par la pesanteur. Expériences de Simon de Metz.—Hauteur maximum pour laquelle le cylindre se détache. — Poids maximum soulevé et hauteur correspondante. — Cas où, dans les expériences de Simon de Meiz, la seconde courbure est négligeable. —Etude de la surface capillaire. —Hauteur maximum. —Ren-

contre des lignes de gorge. - Poids maximum. Angle limite. - Rencontre des lignes de gorge avant que le poids soit maximum. — Fils sottants. — Vérifications expérimentales. — Tension dans l'intérieur des gouttes. — Théorème de M. Bertrand. Autres théorèmes. — Tableau des forces de réunion de neuf métaux. — Ecoulement par gouttes. — Bulles. — Vitesse avec laquelle une lame liquide disparatt quand on la crève. — Bulles qui se vident. Lois des durées de l'écoulement. — Limite supérieure du rayon s de la sphère d'attraction sensible. — Volumes soulevés ou abaissés. Ascension dans les tubes. — Surfaces liquides à températures non uniformes. — Condition pour qu'un liquide mouille un solide. — Phinomènes capillaires dans lesquels plusieurs corps agissent les uns sur les autres.— Tension dans une goutte liquide environnée d'un liquide différent. - Disfusion.—Tendance d'un liquide à passer à la surface d'un mélange dont il fait partie. — Diffusion de l'alcool dans l'eau. — Endosmose. — Equilibre d'une lame solide dans un liquide qui ne la mouille point —Ascension d'un liquide dans un tube non mouillé. — Ascension d'un liquide entre deux lames non mouillées. - Angle de raccordement. - Colonne liquide soutenue dans un tube isolé. — Attractions et répulsions apparentes. — Sur l'unité de la substance matérielle. — Récapitulation des lois qui donnent les équivalents. — Limite du nombre des molécules par millimètre cube.

CHAPITRE X. — Écoulement et résistance des fluides. Transmission du son.

Ecoulement des suides et en particulier des gaz. - Ecoulement des gaz dans le vide. Théorèmes sur les densités et les vitesses finales. — Application de la théorie mécanique de la chaleur à l'étude de l'écoulement des fluides et en particulier des gaz.—Conclusion. Formule logarithmique. Cas auquel elle s'applique.— Formule de Bernoulli.— Formules de M. Zeuner. - Ecoulement des gaz dans les circonstances ordinaires. La vitesse est comprise entre les deux valeurs sournies par la formule logarithmique et la formule de M. Zeuner.— Expériences sur la vitesse d'écoulement des gaz par des orifices en minces parois. — Expériences préalables relatives à l'action d'un courant de gaz sur une surface plane. — Expériences sur la vitesse d'écoulement d'un gaz par des orifices en minces parois. Théorèmes divers.—Autre méthode. Théorèmes divers.—Action perpendiculaire d'un courant de gaz sur une surface plane. Compression en avant. Raréfaction en arrière. — Expériences sur la vitesse d'écoulement des liquides par des orifices en minces parois. - Expériences préalables sur l'action d'un liquide sur une surface plane. Expériences sur la vitesse d'écoulement d'un liquide par des orifices en minces parois. — Tube de Pitot modifié. — Résistance que les gaz opposent au mouvement. Théorie. — Application au mouvement de projectiles. — Cas des surfaces brisées ou courbes. — Mouvement entretenu unisorme malgré la résistance de l'air. — Chute dans l'air. Vitesse limite.— Des moulins à vent. — Expérience pour prouver l'insluence de l'établissement du régime. — Résistance opposée au mouvement par les liquides. - Chute dans les liquides. Vitesse limite.—Transmission du son. Cas d'un tuyau horizontal indéfini de trèsgrand diamètre. Formules.

Chapitre XI. — Tendance de tout système matériel au repos absolu ou relatif. cette différence infiniment petite est négative, tandis qu'elle est positive quand il y a contraction: mais dans les deux cas elle pourra être négligée. Dans cette hypothèse, que nous serons du reste dans tout ce qui suit, on peut regarder la pression extérieure comme une propriété du corps même, et il y a, pendant toute la durée du changement, une relation déterminée entre le travail extérieur, le changement d'état luimême et le mode d'introduction de la chaleur. Nous ferons voir que l'on peut, dans ce cas, suivre pas à pas les modisications du corps.

Les choses se passent tout autrement quand on suppose qu'il n'y ait plus égalité entre la pression extérieure et la force expansive du corps pendant le changement même, mais que cette égalité n'ait lieu qu'au commencement et à la fin de l'opération. Jusqu'ici il n'a pas été possible de poursuivre ces sortes de transformations; dans quelques cas spéciaux seulement, auxquels nous reviendrons plus tard, certaines hypothèses sur la loi des variations de la pression extérieure, laquelle est indépendante de la force expansive du corps, ont permis de trouver l'état final du corps.

Vu l'importance de cette question, nous allons montrer sur un exemple très-simple, emprunté à la Mécanique, que l'on trouve des valeurs dissérentes pour la quantité de chaleur émise ou reçue, suivant que l'on se place dans l'un ou dans l'autre cas.

Imaginons deux tiges prismatiques A et B de même matière, de même section s et de même longueur l, sixées par une de leurs extrémités, et tendues par des sorces appliquées à l'autre. Supposons que la sorce X, qui sollicite la tige A suivant son axe, ne surpasse la résistance de la tige que d'une quantité insiniment petite; si on appelle x l'allongement et E le coessicient d'élasticité de la substance, la valeur de X est, comme on sait, donnée par l'équation

$$X = \frac{x}{l} sE.$$

Le travail correspondant à un allongement dx est, par

tion (6) dans le premier cas. Le travail dépensé au moment de l'allongement maximum est

$$G \lambda_i = 2 G \lambda$$
.

Mais, dans ce moment aussi, la tension de la tige est k double du poids suspendu; il n'y a donc pas équilibre, la tige se raccourcit et le poids remonte jusqu'à sa position première.

En poursuivant le problème, on voit qu'il ne peut y avoir équilibre; le poids descend et remonte, il oscille, et l'étendue totale de cette oscillation est $\lambda_1 = 2\lambda$, et on trouve, par des calculs faciles, que la durée d'une oscillation est celle d'un pendule de longueur λ .

On voit donc, et c'était là le but de cette digression, qu'au moment où l'allongement est λ , la tige se trouve dans des états bien différents, suivant qu'il s'agit de l'un ou de l'autre des cas que nous venons d'examiner.

Dans le premier cas, tout le travail extérieur a été gagné par la tige; dans le second, le travail est alternativement gagné et perdu; pendant l'allongement, le travail extérieur du poids est employé en travail intérieur, et pendant le raccourcissement ce travail intérieur redevient libre et est employé en travail extérieur pour saire monter le poids. L'expérience montre que ces oscillations ont bien réellement lieu, mais leurs amplitudes diminuent de plus en plus jusqu'à un moment où il y a ensin équilibre, et alors l'allongement permanent devient égal à celui qui correspond au premier cas. En apparence, l'état de la tige est le même dans les deux cas au moment où l'allongement est égal \hat{a} x; en réalité, cela ne peut être. En esset, si l'on admet que la tige n'a pas sourni de travail aux corps extérieurs, le travail intérieur doit évidemment être plus grand dans le second cas que dans le premier; et cela s'explique, d'après les principes de la théorie mécanique de la chaleur, par cette circonstance, que si la disposition des particules du corps peut bien être la même, néanmoins les mouvements moléculaires doivent être dissérents, ou, pour parler plus simplement, la chaleur sensible, la température

doit être différente à l'instant que l'on considère. Enfin, quand l'oscillation ayant cessé, la seconde tige est parvenue à un état d'équilibre, elle a subi finalement la même variation de travail intérieur que la première, et cette variation se calcule à l'aide de l'équation (7). Les deux cas se distinguent uniquement par la manière dont se fait le passage d'un état d'équilibre à l'autre.

Tout se passe dans le cas général absolument comme nous avons pu le constater sur cet exemple particulier. Si pendant l'introduction de la chaleur et le changement d'état il n'y a pas égalité entre la pression extérieure et la pression du corps, on ne peut suivre pas à pas la transformation; on peut seulement trouver l'état final du corps en supposant que l'équilibre soit alors établi, et que le travail extérieur soit connu.

Nous avons déjà dit que nous reviendrions plus tard sur quelques problèmes de ce genre. Pour établir les équations fondamentales de la théorie mécanique de la chaleur, nous supposerons que la pression extérieure p soit égale à la pression du corps ou n'en diffère que d'une quantité infiniment petite.

'. Dans cette hypothèse on peut exprimer plus explicitement le travail extérieur qui entre dans l'équation

$$dQ = A (dU + dL).$$

La pression p se rapporte à l'unité de surface, elle est normale et égale en tous les points. Désignons par s_1, s_2, s_3, \ldots les éléments de la surface, et par $\varepsilon_1, \varepsilon_2, \varepsilon_3, \ldots$ leurs déplacements suivant la normale pour un accroissement infiniment petit du volume : les pressions élémentaires seront $s_1 p_1, s_2 p_2, s_1 p_3, \ldots$, et les travaux nécessaires pour vaincre ces pressions auront pour valeurs $ps_1 \varepsilon_1, ps_2 \varepsilon_2, ps_3 \varepsilon_3, \ldots$, attendu que ces pressions peuvent être considérées comme constantes pendant le changement de volume. D'après cela, le travail total d L sera

$$d\mathbf{L} = (s_1 \, \varepsilon_1 + s_2 \, \varepsilon_2 + s_3 \, \varepsilon_3 + \ldots) \, p,$$

ou bien, puisque la parenthèse exprime simplement l'accrois-I. 34 PREMITRE SECTION. — ÉQUATIONS FONDAMENTALES.

Sement de du volume total e de l'unité de poids du corps,

$$dL = p dv,$$

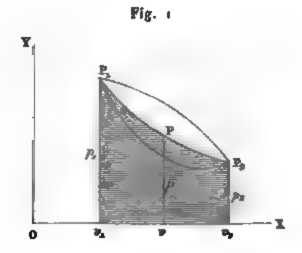
et, par suite, à cause de l'équation (2),

(9)
$$dQ = \Lambda (dU + \rho dv).$$

Si on intègre cette équation, en considérant le travail intérieur comme une fonction connue de p et de v, à savoir U = F(p, v), et en désignant les valeurs initiales et finales de p et de v par les données p_1 , v_1 , p_2 , v_3 , on trouve la quantité totale de chaleur Q qu'il faut fournir au corps pendant le passage d'un état à l'autre, à l'aide de l'équation

(10)
$$Q = AF(p_1, v_1) - AF(p_1, v_1) + A \int_{v_1}^{v_2} p \, dv.$$

Le dernier terme du deuxième membre est indéterminé; tant qu'on ne sait pas comment la pression p varie avec le volume v, l'intégrale qu'il contient ne peut être obtenue; et par suite, l'on ne peut pas non plus déterminer la quantité totale de chaleur Q. Si l'on admet une relation connue entre p et v, on peut représenter le volume spécifique v par l'abscisse Ov (fig. 1), et la pression correspondante p par l'or-



donnée « P d'une courbe P, PP, qui donnera une image fidèle de la relation admise. L'aire terminée par cette courbe (la partie ombrée de la figure) représentera l'intégrale contenue dans

équation (10), c'est-à-dire le travail extérieur effectué penant le changement d'état.

Il résulte de ce qui précède le théorème suivant :

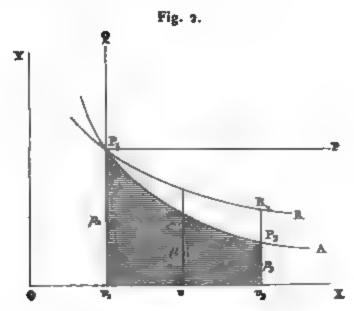
Si en recevant ou perdant de la chaleur un corps passe d'un tat à un autre, la variation du travail intérieur sera compléement déterminée au moyen de l'état initial et de l'état final.

Il n'en est pas de même de la valeur du travail extérieur et le la quantité de chaleur reçue ou perdue pendant le changement d'état. Pour déterminer ces quantités il faut encore connaître la manière dont le passage s'est effectué, c'est-à-dire la loi suivant laquelle la pression a passé de sa valeur initiale à sa valeur finale. On peut dire encore que le second membre de l'équation (9) n'est pas une différentielle exacte, et est intégrable seulement dans le cas où l'on a une relation entre les variables p et v.

Le mérite d'avoir énoncé pour la première fois ce théorème avec précision revient incontestablement à M. Clausius.

La relation entre la pression p et le volume o peut être variée à l'infini; nous ne traiterons que les cas très-peu nombreux qui présentent un véritable intérêt.

On peut, par exemple, régler l'introduction de la chaleur de telle sorte que la pression reste constante; dans ce cas, la rourbe des pressions est une parallèle P, P (fig. 2) à l'axe des



abscisses. L'intégration indiquée dans l'équation (10) est alors

possible, et on obtient

$$\int_{v_1}^{v_2} p \, dv = p \, (v_2 - v_1).$$

On en déduirait sans difficulté la quantité de chaleur fournie au corps au moyen de l'équation (10), pourvu que l'on connût U = F(p, v). On dit en ce cas que l'admission de chaleur s'est faite sous une pression constante.

On peut aussi supposer que le volume soit constant; pour cela on suppose qu'une enveloppe solide entourant le corps s'oppose à une augmentation de volume. Ici encore la courbe des pressions est une ligne droite P, Q, mais elle est parallèle à l'axe des Y (fig. 2). Dans ce cas, le travail extérieur est évidemment nul, et l'équation (10) montre que toute la chaleur admise est employée à accroître le travail intérieur.

On peut encore supposer que le corps passe d'un état à l'autré sans qu'il y ait ni gain ni perte de chaleur. On admet toujours que la différence entre la pression extérieure et la force expansive du corps reste infiniment petite.

Dans cette hypothèse, Q = o dans l'équation (10), et de même dQ = o dans l'équation (9); on a, par suite,

$$p \, dv = - \, d\mathbf{U}$$

et

$$\int_{\nu_1}^{\nu_2} p \, d\nu = \mathbf{F}(p_1, \nu_1) - \mathbf{F}(p_2, \nu_2).$$

Alors le travail extérieur est égal à la variation du travail intérieur. Si, pendant le passage de l'état $p_1 v_1$ à l'état $p_2 v_2$, il y a eu du travail extérieur produit, un travail intérieur égal a été dépensé, et la surface ombrée de la fig. 2 représente ce travail-Dans ce cas une certaine courbe P_1 P_2 A indique suivant quelle loi la pression spécifique p varie avec le volume v.

Cette courbe joue un rôle tellement important dans la théorie de la chaleur, que nous l'appellerons avec M. Rankine courbe adiabatique.

Nous la décrirons plus tard avec plus de détails; pour une classe particulière de corps, on peut établir facilement son

équation. Posons, comme plus haut,

$$d\mathbf{U} = \mathbf{X} d\mathbf{p} + \mathbf{Z} d\mathbf{v};$$

la substitution de dU dans l'équation (9) donne de suite, pour le cas où dQ = 0,

$$Xdp = -(Z+p)dv.$$

Si on connaissait les valeurs de X et de Z en fonction de p et de v, ou, plus simplement, si on connaissait la fonction U = F(p, v), l'intégration de l'équation ci-dessus donnerait l'équation de la courbe adiabatique.

On aurait un cas analogue au précédent, si pendant le changement d'état du corps on réglait la pression extérieure et l'introduction de la chaleur de telle sorte que le travail intérieur restât constant; alors dU = 0 et l'intégration de l'équation

$$o = X dp + Z dv$$

fournirait l'équation de la courbe des pressions, courbe que l'on peut appeler, d'après M. Cazin, courbe isodynamique.

L'équation (9) donne du reste dans ce cas

$$dQ = A p dv$$

d'où l'on doit conclure que toute la chaleur introduite a été transformée en travail extérieur.

ll est à remarquer que dans tous les cas où il y a égalité entre la pression extérieure et la force expansive du corps (ce que nous avons admis jusqu'à présent), le changement d'état du corps est réversible. Si en effet le corps, en recevant de la chaleur d'une certaine manière, s'était dilaté de telle sorte que Ov_1 fût devenu Ov_2 (fig. 2), et que la pression $p_1 = v_1 P_1$ eût pris la valeur finale v_2 R₁ (et alors la variation du volume et de la pression eût été représentée par la courbe P_1 R₁ R), le corps retournerait ensuite à l'état initial, en passant par les mèmes états intermédiaires, si on le comprimait d'après la loi indiquée par la courbe P_1 R₁ R, et si, en outre, on lui soustrayait de la chaleur, en opérant comme la première fois, mais en sens inverse.

IV. — Établissement de la première équation fondamentale.

Quand la pression extérieure que supporte un corps est égale à sa force expansive, on a, pour le travail extérieur executé lorsque le volume v de l'unité de poids change de la quantité dv, par suite du gain de chaleur dQ,

$$dL = p dv$$
;

et pour l'accroissement du travail intérieur,

$$d\mathbf{U} = \mathbf{X}dp + \mathbf{Z}dv.$$

Si l'on porte ces valeurs de dL et dU dans l'équation (2),

$$dQ = A (dU + dL),$$

on a

$$dQ = A [Xdp + (Z + p) dc].$$

Posons, pour simplifier,

$$\mathbf{Z}+p=\mathbf{Y};$$

il vient alors

$$(12) dQ = A(Xdp + Ydv).$$

Dans cette equation, il faut regarder X et Y comme des fonctions de p et de v, qui sont encore inconnues, mais qui ont entre elles une relation particulière. Si on différentie les deux membres de l'équation (11) par rapport à p, on a

$$\left(\frac{d\mathbf{Z}}{dp}\right) + 1 = \left(\frac{d\mathbf{Y}}{dp}\right)$$

ou

$$\left(\frac{d\mathbf{Y}}{dp}\right) - \left(\frac{d\mathbf{Z}}{dp}\right) = \mathbf{I}.$$

Mais, comme nous l'avons dit en parlant du travail intérieur, l'expression de d'U doit être une dissérentielle exacte;

ce qui donne (p. 28) l'équation (4)

$$\left(\frac{d\mathbf{Z}}{dp}\right) = \left(\frac{d\mathbf{X}}{dv}\right).$$

Substituant dans l'équation précédente, on a

Cette équation constitue la première équation fondamentale établie pour la première fois, quoique sous une autre forme, par M. Clausius.

Cette équation montre la liaison qui existe entre les deux fonctions encore inconnues X et Y de l'équation (12). Elle fait voir aussi que la parenthèse de cette équation n'est pas une différentielle exacte, car autrement la différence entre les deux quotients différentiels serait zéro et non l'unité. On doit conclure de là que l'équation (12) n'est pas intégrable tant qu'on ne connaît pas une autre relation entre les différentes quantités qui s'y trouvent. L'équation fondamentale (I') exprime seulement sous une forme mathématique ce fait que nous avons déjà fait connaître plus haut, à savoir : que l'on ne peut déterminer la chaleur que gagne un corps uniquement à l'aide de son état initial et de son état final, mais qu'il faut indiquer encore de quelle manière le corps a passé de l'un de ces états à l'autre, par exemple comment la pression spécifique varie avec le volume spécifique.

V. — Établissement de la deuxième équation fondamentale.

Nous venons de saire remarquer que l'équation (12), c'està-dire

$$dQ = A(Xdp + Ydv),$$

n'est pas intégrable tant qu'on ne donne pas une deuxième équation entre les grandeurs qu'elle renferme.

Désignons par S une nouvelle fonction de p et de v, dont la forme, il est vrai, n'est pas plus connue en ce moment que celle des fonctions X et Y, mais à laquelle nous donnerons une signification par les considérations suivantes.

Si on multiplie et si on divise par S le deuxième membre de l'équation écrite ci-dessus, il vient

(13)
$$dQ = AS \left[\frac{X}{S} dp + \frac{Y}{S} dv \right].$$

Il est évident que l'on peut choisir S de telle manière que l'expression entre parenthèses devienne une différentielle exacte, ou, en d'autres termes, que la quantité $\frac{1}{S}$ soit le facteur qui rend intégrable la parenthèse de l'équation (12).

La signification de la nouvelle fonction S est par là complétement définie; sa valeur et sa forme peuvent se déterminer lorsqu'on donne les quantités X et Y en fonction de p et de v.

La relation qui lie ces trois fonctions est facile à trouver.

Si, d'après notre hypothèse, l'expression entre parenthèses de l'équation (13) est une différentielle exacte, on a, comme on sait, la relation

$$\frac{d}{dv}\left(\frac{\mathbf{X}}{\mathbf{S}}\right) = \frac{d}{dp}\left(\frac{\mathbf{Y}}{\mathbf{S}}\right),$$

ou, si on effectue la dissérentiation indiquée,

$$S\left(\frac{dX}{dv}\right) - X\left(\frac{dS}{dv}\right) = S\left(\frac{dY}{dp}\right) - Y\left(\frac{dS}{dp}\right)$$

ou

$$S\left[\left(\frac{dY}{dp}\right) - \left(\frac{dX}{dv}\right)\right] = Y\left(\frac{dS}{dp}\right) - X\left(\frac{dS}{dv}\right).$$

Mais, d'après l'équation (I'), la quantité entre parenthèses dans le premier membre de la dernière équation est égale à l'unité; on a donc

(II')
$$S = Y\left(\frac{dS}{dp}\right) - X\left(\frac{dS}{dv}\right),$$

équation qui constitue la deuxième équation fondamentale de

la théorie mécanique de la chaleur. Tandis que la première équation fondamentale indique la relation qui lie les fonctions X et Y, cette seconde équation montre comment ces deux fonctions sont liées avec la fonction S, c'est-à-dire avec l'inverse du facteur qui rend intégrable la parenthèse de l'équation (12).

Cette dernière équation a été donnée d'abord par Clapeyron (*), puis plus tard par M. Clausius, mais par une autre méthode. Ces deux auteurs, en saisant certaines hypothèses sur lesquelles nous reviendrons, ont attribué, dès le principe, à la fonction S une autre signification. Clapeyron et M. Clausius ont, dès l'abord, considéré S comme une fonction de la température seule. J'ai préféré démontrer, pour établir les deux équations fondamentales, qu'il sussit d'un seul principe, celui de l'équivalence de la chaleur et du travail, et je crois qu'il est avantageux d'éviter aussi longtemps que possible, dans ces développements mathématiques, la notion de la température, parce qu'il est très-difficile de la définir rigoureusement. Certainement, c'est parce qu'on a voulu considérer dès le commencement cette quantité comme une fonction de la température, que l'on a rendu longue et difficile, dans les ouvrages publiés jusqu'ici sur la théorie mécanique de la chaleur, la démonstration de la seconde équation fondamentale. En suivant une telle marche, on doit aussi s'appuyer sur un principe qui a été posé en premier lieu par Carnot, modifié plus tard par M. Clausius, et auquel nous serons conduits naturellement.

^(*) Journal de l'École Polytechnique, cah. XIV, p. 170, 1834; Annales de Poggendorff, t. LIX, p. 446, Sur la force motrice de la chaleur. Ce Mémoire admirablement écrit, qui est remarquable par une grande clarté et une élégance rare dans les développements mathématiques, est à vrai dire le premier travail mathématique sur la théorie mécanique de la chaleur, et s'appuie sur l'ouvrage de S. Carnot, devenu très-rare aujourd'hui: Réflexions sur la puissance motrice du feu; Paris, Bachelier, 1824. Ces deux ouvrages sont restés longtemps presque inconnus, au moins ne les a-t-on point utilisés; c'est seulement plus tard, surtout après la publication des Mémoires de M. Clausius, que leur valeur a été

La fonction S est sussissamment désinie par ce qui précède pour que l'on puisse en tirer parti sans dissiculté.

A l'aide des deux équations fondamentales déjà établies, on peut d'abord mettre sous d'autres formes l'équation (12), qui donne la chaleur que l'on doit fournir au corps. Puisque S est une fonction de p et de v, on peut écrire

(14)
$$dS = \left(\frac{dS}{dp}\right)dp + \left(\frac{dS}{dv}\right)dv.$$

Si maintenant nous tirons de l'équation (II'), successivement, les valeurs de Y et de X, pour les substituer dans l'équation (12), nous avons, en simplifiant les résultats au moyen de l'équation (14) et en écrivant de nouveau l'équation (12),

$$dQ = A(Xdp + Ydv),$$

$$dQ = \frac{A}{\left(\frac{dS}{dp}\right)}(XdS + Sdv),$$

$$dQ = \frac{A}{\left(\frac{dS}{dv}\right)}(YdS + Sdp).$$

Ces trois équations sont identiques; nous choisirons toujours pour résoudre différents problèmes celle qui conduit au but le plus rapidement. La relation mutuelle des trois quantités X, Y et S, qui sont des fonctions de p et de v, est en gé néral donnée par les équations (I') et (II'); ces fonctions ont néanmoins besoin d'être déterminées plus complétement lorsqu'on veut se servir des équations (III') pour certaines recherches spéciales.

Si on savait comment le travail intérieur U est lié aux quantités p et v, on connaîtrait immédiatement les quantités X, Y et S.

En effet, nous avons posé plus haut (p. 27)

$$X = \left(\frac{dU}{dp}\right),$$

puis

$$\mathbf{Z} = \left(\frac{d\mathbf{U}}{dv}\right);$$

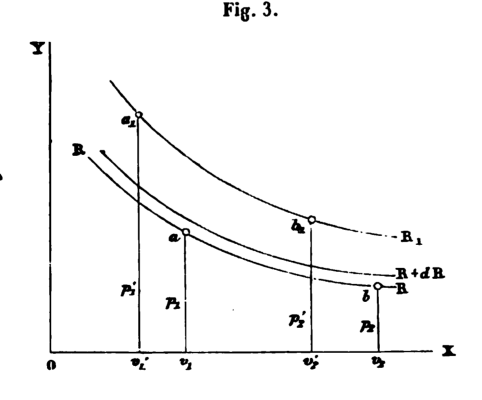
mais, comme d'après l'équation (11) on a Z + p = Y, il en résulte

$$\mathbf{Y} = \mathbf{p} + \frac{d\mathbf{U}}{d\mathbf{v}}.$$

Ensin la substitution de ces valeurs de X et de Y dans l'équation (II') donnerait sinalement la valeur de S; mais comme, en général, on ne connaît pas la forme de la fonction U = F(p, v), il faut la déterminer autrement et la déduire des fonctions X, Y, S. Telle est la question que nous nous proposons de résoudre.

VI. — Des cycles d'opérations simples et réversibles.

On communique à l'unité de poids d'un corps, dont l'état initial est déterminé par le volume $Ov_1 = v_1$ et la pression $v_1 a = p_1$ (fig. 3), une quantité de chaleur Q de telle manière,



que la relation qui lie la pression et le volume pendant le

changement d'état soit représentée par la courbe RR. Si l'é-

quation de cette courbe est connue, on peut, d'après ce qui

précède, déterminer la quantité de chaleur nécessaire pour

faire passer la pression de la valeur initiale p_i à la valeur sinale p_i . Nous supposerons toujours que l'équation de cette courbe soit donnée sous la forme

$$\mathbf{R} = \mathbf{F}(p, \mathbf{v}),$$

R étant constant pendant le changement d'état. Lorsque la forme de la fonction est connue, on peut exprimer p en fonction de v, et juger par là de la nature de cette courbe.

Pour indiquer de quelle manière la chaleur a été fournie ou soustraite et quelles modifications ont eu lieu, nous dirons dorénavant pour abréger : qu'il fallait fournir ou soustraire la quantité de chaleur Q pendant que le corps parcourait sur la courbe R le chemin ab. Cela signifie simplement que le changement de pression de p_1 à p_2 a eu lieu d'après la loi

$$R = F(p, v) = const.$$

L'aire $v_1 v_2 ab$, limitée par la portion de courbe ab, donne le travail extérieur.

S'il a fallu fournir de la chaleur pour faire parcourir au corps un chemin ab sur la courbe R, il est nécessaire de retirer du corps la même quantité de chaleur, s'il doit revenir à son état initial en suivant le chemin inverse ba. Si au contraire il avait fallu retirer du corps la quantité de chaleur Q, il faudrait lui fournir cette même quantité de chaleur pendant le trajet inverse suivant ba.

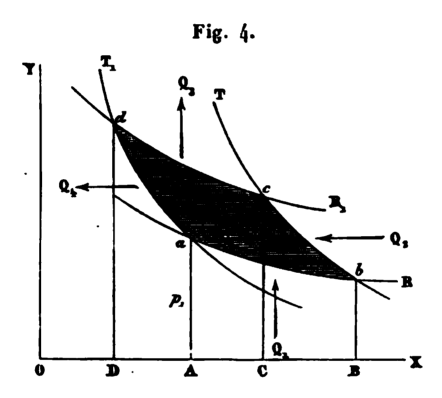
Si la forme de la fonction F(p, v) restait la même tandis que la constante R change et devient R_i (fig. 3), ce serait une autre courbe R_i de même espèce qui indiquerait le changement d'état du corps.

Supposons le même corps placé d'abord dans l'état $a(p_1, v_1)$, puis dans l'état $a(p_1, v_1)(fig. 3)$; si pendant le trajet ab sur la courbe R, il a fallu fournir de la chaleur, il faudrait en fournir également pendant le trajet a_1b_1 sur la courbe R_1 . Supposons que le même corps ait dû parcourir dans deux expériences les chemins ab dans un sens et a_1b_1 dans le sens inverse, la chaleur aurait été retirée dans l'un des trajets et fournie dans l'autre.

Quand les constantes R et R₁ dissèrent infiniment peu l'une de l'autre, les courbes R et R₁ se rapprochent indésiniment; nous désignerons dans ce cas la quantité R₁ par R + dR; la dissérentiation de l'équation R = F (p, v) donne d'ailleurs pour ce cas

$$dR = \left(\frac{dR}{dp}\right)dp + \left(\frac{dR}{dv}\right)dv.$$

lmaginons maintenant deux couples de courbes, chaque couple appartenant à la même espèce : le premier couple correspondra à R = F(p, v), le second à $T = \varphi(p, v)$. Les courbes R et R_1 (fig. 4) sont de même espèce et ne dissèrent que par



la valeur de la constante; il en est de même des courbes Tet T..

Supposons que l'état initial du corps soit donné par les quantités $OA = v_1$ et $Aa = p_1$, et admettons que nous sassions parcourir au corps sur la courbe R le chemin ab; il saudra alors sournir une certaine quantité de chaleur Q_1 (c'est pour sixer les idées que nous supposons la chaleur sournie), que l'on peut déterminer à l'aide de l'équation (2),

$$dQ = A (dU + dL).$$

Intégrons en effet cette équation, ce qui est possible parce que nous supposons p connu en fonction de v. A l'aide de l'équation

$$R = F(p, v) = const.,$$

nous trouvons pour la quantité de chaleur fournie

$$(15) Q_1 = A(U_2 - U_1 + L_1).$$

La différence U, — U, indique l'accroissement du travail intérieur, tandis que L, est le travail extérieur qui est représenté par l'aire AB ba; U, est le travail intérieur dans l'état initial a; U, est la valeur de ce travail dans l'état final b. La fig. 4 montre que pendant ce changement d'état il y a eu une dilatation du corps, indiquée par le passage de OA à OB. Le travail extérieur a donc été employé au dehors, c'est-à-dire gagné. Un travail extérieur gagné sera dans la suite affecté du signe +, tandis qu'un travail extérieur dépensé, lequel a lieu lorsque le corps diminue de volume, sera affecté du signe —.

Les quantités de chaleur seront de même affectées des signes + ou -, suivant qu'elles sont fournies ou retirées. Les quantités Q, et L, ont donc leurs véritables signes dans l'équation (15).

Supposons maintenant que le corps considéré doive parcourir (fig. 4) sur la courbe

$$T = \varphi(p, v) = const.$$

le chemin bc; désignons par U_3 le travail intérieur dans l'état c, et admettons que pendant ce passage il faille fournir au corps une quantité de chaleur Q_3 ; alors on aura, comme tout à l'heure,

(16)
$$Q_2 = A(U_3 - U_2 - L_2),$$

équation dans laquelle le travail extérieur L_2 , représenté par l'aire $CB\,bc$, doit être pris négativement, attendu que, d'après la fig. 4, une diminution du volume du corps a eu lieu dans le trajet bc.

Si ensuite le corps est ramené à son état initial en suivant le chemin cd sur la courbe

$$R_i = F(p, v) = const.,$$

puis le chemin da sur la courbe

$$T_1 = \varphi(p, v) = \text{const.},$$

si on désigne par U_4 le travail intérieur dans l'état d, on ra comme tout à l'heure les deux équations

$$-Q_{3} = A (U_{4} - U_{3} - L_{3})$$

8)
$$-Q_{4} = A(U_{1} - U_{4} + L_{4}).$$

Les quantités de chaleur Q₃ et Q₄ doivent être prises négaivement, parce que la chaleur a été retirée du corps sur les leux trajets cd et da; car nous avons supposé la chaleur fournie sur les trajets ab et bc, et les chemins ab et cd d'un côté, bc et da de l'autre ont été parcourus dans des sens différents sur des courbes de même espèce.

Le travail L₃ de l'équation (17) et le travail L₄ de l'équation (18) sont représentés par les aires DC cd et DA ad; L₃ a été affecté du signe — et L₄ ¡du signe +, parce que sur le trajet cd il y a eu une diminution et sur le trajet da une augmentation de volume, et que dans le premier cas le travail L₃ a dû être dépensé, tandis que le travail L₄ a été gagné. Il est à remarquer enfin que le travail U₁, qui existait dans le corps au commencement de l'expérience, reparaît dans l'équation (18). Comme le corps se trouve à la fin de l'expérience dans le même état qu'au commencement, et que, par suite, la pression et le volume ont repris leurs valeurs initiales, il doit en être de même du travail intérieur, puisque nous avons considéré d'avance le travail comme une fonction de p et de v.

Si on ajoute membre à membre les équations (15), (16), (17) et (18), les valeurs de U disparaissent et on a

(19)
$$Q_1 + Q_2 - Q_3 - Q_4 = A(L_1 - L_2 - L_3 + L_4).$$

Les valeurs de L contenues dans la parenthèse du second membre sont entièrement déterminées, comme on l'a déjà fait remarquer, par les aires (fig. 4)

et il en résulte

$$L_1 + L_2 = aire DB bad,$$

 $L_2 + L_3 = aire DB bcd.$

La dissérence de ces aires n'est évidemment autre chose que

l'aire abcd limitée par nos quatre courbes, aire qui est ombre sur la fig. 4. Si nous supposons cette aire mesurée et representée par la lettre F, l'équation (19) s'écrit plus simplement

(20)
$$-[(Q_3+Q_4)-(Q_1+Q_1)]=-AF.$$

Comme F est négatif, du travail a disparu; le travail dépen sur le trajet bcd pour la compression du corps est supérie au travail gagné sur le chemin dab pendant sa dilatation, c'e à-dire au travail produit par le corps. La quantité AF représen la quantité de chaleur qui correspond à ce travail, et, comme dans le cas actuel il y a eu disparition de travail, une quantité chaleur (AF) équivalente à ce travail a dû être créée. Le cor soumis à l'opération ne possède point cette quantité de chaleur, puisqu'il est revenu à son état initial; son travail intérie est par conséquent le même qu'au commencement. L'équ tion (20) fait parfaitement voir ce qu'est devenue la chale créée.

Comme $(Q_1 + Q_4)$ représente, d'une part, la quantité de ci leur qui a été retirée du corps sur le trajet cda, et $(Q_1 + Q_2)$ d'autre part, celle qui a été fournie sur le trajet abc, l'équ tion (20) indique justement que pendant l'opération la chale retirée a été supérieure à la chaleur fournie, et que la difrence est rigoureusement égale à la chaleur AF créée par travail disparu.

Dans l'opération précédente, le corps, ou mieux l'extrém de l'ordonnée qui représente la pression, parcourait le cotour de l'aire F dans le sens abcd; ce sens est indiqué par sièche intérieure sur la fig. 4. Pour montrer qu'on a sourni la chaleur sur les trajets ab et bc, nous mettons à côté lettres Q₁ et Q₂ des sièches dirigées vers les courbes; sièches qui s'éloignent des courbes cd et da indiquent au cotraire que de la chaleur a été retirée.

Nous avons supposé que le corps était soumis, pendant dération, à une pression extérieure égale à chaque instant force expansive ou différant infiniment peu de cette for L'opération peut alors être renversée; le corps peut p courir aussi le contour de l'aire F (fig. 4) en sens inver

suivant le trajet adcba; alors tous les termes de l'équan (20) changent évidemment de signe, et il vient

$$(Q_3 + Q_4) - (Q_1 + Q_2) = AF.$$

Dans ce trajet, on crée le travail F, et la somme des quantités chaleur Q₁ et Q₃ fournies dans les trajets ad et dc est plus made que la somme des quantités de chaleur Q₂ et Q₃ hérées dans les trajets cb et ba. Une quantité de chaleur le à (Q₃ + Q₄) - (Q₁ + Q₂) disparatt alors, et elle équivaut, près l'équation (21), au travail créé F. D'après cela, on that dire que, dans la première succession des opérations, le avail F a été converti en chaleur, que ce travail a servi à ter une certaine quantité de chaleur; au contraire, dans la accession inverse des mêmes opérations, de la chaleur a distru et a servi à créer un travail équivalent, on suppose bien atendu que le corps soit revenu à son état initial à la fin des pérations.

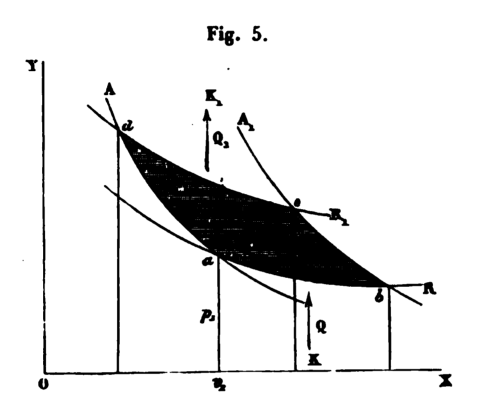
Une suite de modifications, telles que celle que nous venons e décrire, s'appelle, d'après M. Clausius, un cycle fermé 'opérations, et lorsque, comme cela a lieu ici, la pression térieure est à chaque instant égale à la force expansive du prps, elle se nomme cycle réversible, parce que le contour el l'aire F (fig. 4) peut être parcouru dans un sens ou dans tutre. Dans l'un des sens, on produit de la chaleur en dépennt du travail; dans l'autre, de la chaleur disparaît et on prouit du travail.

Lorsque, comme nous venons de l'admettre, l'aire est formée ir deux couples de courbes, le cycle est dit simple; mais on appose expressément que les deux courbes d'un même coule soient de même espèce, c'est-à-dire que les équations ne iffèrent que par la valeur attribuée à une constante. Dans es autres cas, le cycle est dit composé; nous nous en occuerons plus tard.

Dans le cycle simple que nous avons considéré ci-dessus, ous avons laissé tout à fait arbitraires les lois auxquelles doient être soumis les deux couples de courbes. Mais on peut, ns nuire à la généralité des problèmes, faire sur l'un de ces

I.

couples, le couple T et T_i (fig. 4) par exemple, une hypothèse spéciale. La première idée qui se présente et que nous poursuivrons plus attentivement consiste à supposer que les deux courbes T et T_i soient des lignes adiabatiques, celles qui indiquent comment la pression p varie avec le volume v quand on admet que le corps n'éprouve ni perte ni gain de chaleur. L'état initial du corps est toujours déterminé par la pression p_i et le volume v_i (fig. 5). Les courbes R et R_i suivent toutes les



deux la loi arbitraire

$$\mathbf{R} = \mathbf{F}(\boldsymbol{p}, \boldsymbol{v}) = \text{const.};$$

dans la seconde courbe seulement, la constante R est remplacée par la valeur R₁.

Ce sont les deux autres courbes A et A, qui sont des lignes adiabatiques, suivant la même loi, mais se distinguant l'une de l'autre par les valeurs différentes de la constante qui entre dans leurs équations.

Les équations (20) et (21) sont immédiatement applicables à un cycle simple de cette nature; mais ici elles se simplifient beaucoup. En effet, comme dans les trajets bc et da il n'y a ni communication, ni soustraction de chaleur, il faut faire $Q_2 = 0$ et $Q_4 = 0$ dans ces équations. Remplaçons alors (fig. 5) la lettre Q_1 par Q_2 et la lettre Q_3 par Q_4 ; il vient

$$\mp (Q_1 - Q) = \mp AF$$

uation que nous écrivons simplement

$$Q_{1}-Q=AF,$$

isqu'il ne peut pas y avoir de doute sur les signes dont il it affecter les deux membres de cette équation.

D'après cela, si le corps parcourt le contour de l'aire F ns la direction abcda indiquée par la slèche intérieure, il adra fournir au corps la quantité de chaleur Q dans le trajet ab, lui en enlever une quantité Q, dans le trajet cd; la valeur Q, surpasse celle de Q de la quantité de chaleur AF qui uivaut au travail extérieur dépensé. Dans le parcours inrese, il saut sournir la quantité de chaleur Q, dans le trajet dc, enlever dans le trajet ba la quantité de chaleur Q; la dissénce Q, — Q représente alors la quantité de chaleur trans-rmée en travail.

Dans ce qui précède, nous n'avons point fait d'hypothèse ir le mode de communication ou de soustraction de la chaur. Le cas ordinaire est celui où le corps considéré est en ontact avec un second corps, et où la chaleur se propage de un à l'autre.

L'étude du cycle simple ne perd rien de sa généralité, si ous supposons que le corps sur lequel on opère, et que ous appellerons dorénavant le corps intermédiaire, soit mis n contact avec d'autres corps qui lui cèdent ou lui enlèvent e la chaleur.

Supposons donc, en reprenant le cycle d'opérations indiqué ar la fig. 5, que le corps intermédiaire soit en contact avec n corps K, qui lui cède la quantité de chaleur Q, suivant le nemin ab de la courbe R, ou qui lui enlève cette même quanté quand le trajet est inverse.

Nous devons, il est vrai, attribuer au corps K des propriétés péciales; il doit fournir ou absorber peu à peu la quantité de haleur Q, de telle sorte que la variation de pression corresonde exactement à la courbe R. Pour indiquer que le corps puit de cette propriété, nous l'appellerons corps à l'état R; n peut dire brièvement que sur la portion de courbe ab le orps K à l'état R fournit au corps intermédiaire la quantité de

chaleur Q, ou qu'il lui enlève cette même quantité de chaleur, quand cette portion de courbe est parcourue dans le sens opposé.

On peut concevoir de même que la chaleur Q₁, mise en jeu sur le chemin cd, provienne de ce que, pendant le trajet, le corps intermédiaire est en contact avec le corps K₁ à l'état R₁, lequel absorbe cette chaleur, ou la fournit quand le chemin cd est parcouru dans une direction opposée.

Par l'introduction de deux corps auxiliaires possédant les propriétés indiquées, le cycle simple de la fig. 5 représente l'action mutuelle de trois corps.

Si le corps intermédiaire parcourt le contour de l'aire abcd dans le sens de la flèche intérieure, le travail extérieur F est dépensé, la quantité de chaleur Q est enlevée au corps K à l'état R, et la quantité Q₁ est fournie au corps K₁ à l'état R₁; la valeur de Q₁ surpasse celle de Q d'une quantité équivalente au travail F qui a été transformé en chaleur. Le corps intermédiaire est revenu exactement à son état initial; cependant les circonstances ne sont pas tout à fait les mêmes qu'au commencement de l'opération, parce que le corps K a perdu la quantité de chaleur Q₁; ce transport de chaleur correspond ainsi à une dépense de travail.

Si l'opération s'effectue ensuite en sens inverse, on enlève au corps K₁ la quantité de chaleur Q₁, et on fournit au corps K la quantité de chaleur Q; mais en même temps on reproduit le travail F. Les trois corps sur lesquels on a expérimenté sont alors revenus à leurs états initiaux, et dans la double opération il n'y a ni perte ni gain de travail, comme on devait s'y attendre d'après les principes de la Mécanique.

Nous n'avons introduit dans nos raisonnements les deux corps auxiliaires que passagèrement, et seulement dans le but de pouvoir citer des notes historiques sur l'emploi des cycles.

L'introduction du cycle sermé dans l'étude de la chaleur est due à Carnot; Clapeyron l'a soumis après lui à des considérations analytiques. Mais ces deux auteurs, ainsi que tous ceux qui ont écrit jusqu'à présent sur la théorie mécanique de la chaleur, sont dès le principe certaines hypothèses, relativement aux courbes R et R₁ (fig. 5), en introduisant dans le calcul la température, et en supposant que ces courbes représentent les relations qui existent entre la pression et le volume, lorsque le corps intermédiaire est maintenu à une température constante pendant la durée des trajets ab et cd. Dans les équations données plus haut, à savoir:

$$R = F(p, v) = \text{const.},$$

 $R_i = F(p, v) = \text{const.},$

R représente alors la température du corps dans le trajet ab, et R₁ sa température dans le trajet cd. Suivant l'usage adopté, nous remplacerons passagèrement les lettres R et R₁ par les lettres t et t₁. Les deux corps auxiliaires K et K₁ sont alors des corps qui jouissent de la propriété de pouvoir maintenir par leur contact le corps intermédiaire à des températures constantes t et t₁. On peut réaliser de pareils corps; on n'a qu'à attribuer aux deux corps K et K₁ respectivement les températures t et t₁, et des dimensions extrêmement considérables par rapport à celles du corps intermédiaire, de telle sorte qu'ils n'éprouvent qu'un changement de température inappréciable, en donnant ou prenant de la chaleur à ce corps.

Dans cette hypothèse, on peut décrire le cycle simple comme l'a fait Carnot. Les courbes A et A_i (fig. 5) étant toujours des lignes adiabatiques, et le corps parcourant le contour de l'aire F dans la direction de la flèche, le corps K à la température t perdra la quantité de chaleur Q, et le corps K_i à la température t_i recevra la quantité de chaleur Q_i , tandis que le travail F sera dépensé. Comme $t_i > t$, de la chaleur aura été portée au moyen d'une dépense de travail d'un corps à un autre dont la température est supérieure à celle du premier, et dans cette opération il y aura eu contact entre des corps à la même température (ou mieux entre des corps dont les températures différaient infiniment peu).

Dans l'opération inverse, il y a de même transport de chaleur d'un corps K, à un corps K, dont la température est moindre, et production d'une quantite équivalente de travail F. Les considérations conduisirent Carnot au principe suivant:
Au transport d'une quantité donnée de chaleur d'un corps K,
à un autre corps K dont la température est moindre, équivant
la production d'une quantité déterminée de travail, lorsque
l'état du corps intermédiaire ne subit pas de changements
permanents. La quantité de chaleur reste constante pendant
l'opération.

C'est sur ce principe que reposent les calculs de Clapeyron. Mais sous cette forme il ne s'accorde pas avec le principe de l'équivalence de la chaleur et du travail. M. Clausius a fait remarquer le premier qu'il faut rejeter le dernier passage : la quantité de chaleur reste constante. Carnot ainsi que Clapeyron voulaient dire, avec la notation employée ci-dessus, que la quantité de chaleur Q₁, enlevée dans le trajet adcba autour de l'aire F au corps K₁ qui est à la température supérieure, est égale à la quantité de chaleur Q fournie dans le trajet ba au corps K qui est à la température inférieure.

On admettait ainsi que dans cette opération la production du travail F avait sa cause dans le passage de la quantité de chaleur Q d'une température supérieure à une température inférieure; le travail produit devait alors, d'après Carnot et Clapeyron, être proportionnel à la quantité de chaleur transportée.

D'après le principe fondamental de la théorie mécanique de la chaleur, qui admet la coexistence d'une production de travail et d'une disparition de chaleur qui correspond à ce travail, on ne peut avoir l'égalité $Q = Q_1$; la relation qui a lieu pour le cycle simple, et que M. Clausius a donnée le premier, est comme nous l'avons fait voir,

$$Q_1 - Q = F$$
.

Le principe de l'équivalence de la chaleur et du travail n'était pas encore connu du temps de Carnot et de Clapeyron; il faut néanmoins comprendre leurs travaux dans ceux qui sont relatifs à la théorie mécanique de la chaleur, car le principe de Carnot est considéré encore aujourd'hui comme vrai; il faut seulement remplacer la dernière partie de sa proposition : la quantité de chaleur reste constante pendant l'opération, par la phrase suivante : dans cette opération, il y a disparition d'une quantité de chaleur proportionnelle au travail produit.

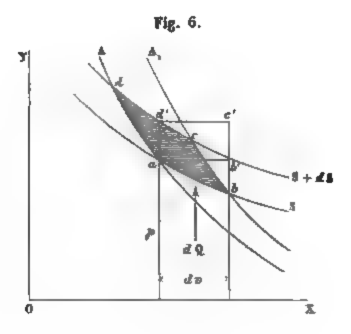
Devant revenir plus tard sur cette question, nous remarquerons seulement que les résultats des calculs de Clapeyron sont pour la plupart regardés encore aujourd'hui comme exacts, et que c'est à cet auteur que nous devons la deuxième équation fondamentale de la théorie mécanique de la chaleur.

La modification introduite dans l'énoncé du principe de Carnot pour le mettre d'accord avec le principe de l'équivalence de la chaleur et du travail conduisit ensuite M. Clausius à notre première équation fondamentale.

VII. — Sur les propriétés de la fonction S et des cycles composés et réversibles.

Nous allons employer les propositions sur le cycle simple, sous la forme générale que nous leur avons donnée, pour étudier les propriétés de la fonction S dont nous nous sommes servis pour démontrer la seconde équation fondamentale.

Soient A et A, (fig. 6) deux courbes adiabatiques infiniment



voisines, p et r la pression et le volume qui déterminent l'état a d'un corps.

Supposons que les deux autres courbes ab et dc soient telles, que la loi de variation de p et de v soit représentée sur la courbe ab par l'équation

$$S = f(p, v),$$

la valeur de S restant constante, et sur la courbe dc, infiniment voisine de ab, par

$$S + dS = f(p, v) = \text{const.}$$

Dans ces équations et dans celles qui suivront, S sera toujours cette fonction particulière de p et de v qui a été définie plus haut (p. 40).

Soumettons le corps à un cycle d'opérations, c'est-à-dire saisons parcourir à l'extrémité de l'ordonnée p le chemin abcda. L'aire déterminée par les lignes infiniment petites ab, bc, cd, da, représentera le travail dépensé pendant ces opérations. Cette aire, que nous désignerons par d^2F , peut être considérée comme celle d'un parallélogramme infiniment petit, équivalent au rectangle infiniment petit ab'c'd', et l'on a par suite

$$d^{2}\mathbf{F} = \overline{ab'} \times \overline{ad'}$$
.

Mais ab' est la dilatation dv du corps sur le chemin ab, et ad' est l'accroissement de p quand S devient S+dS, v restant constant; si alors dans l'équation

$$dS = \left(\frac{dS}{dp}\right)dp + \left(\frac{dS}{dv}\right)dv,$$

on fait dv = 0, on a

$$dp = \frac{dS}{\left(\frac{dS}{dp}\right)}:$$

telle est la valeur de ad'. Remplaçons maintenant, dans l'équation qui donne d'F, $\overline{ab'}$ et $\overline{ad'}$ par leurs valeurs, il viendra

$$(23) d^{3}\mathbf{F} = \frac{d\mathbf{S} \cdot dv}{\left(\frac{d\mathbf{S}}{d\boldsymbol{p}}\right)}.$$

peut déterminer aussi la quantité de chaleur dQ qu'il purnir au corps dans le trajet ab, pour que, pendant son mement d'état, la quantité S conserve sa valeur constante, le cela a été supposé. Il suffit pour cela de faire dS = 0 'équation (III') donnée plus haut (p. 42),

$$dQ = \frac{A}{\left(\frac{dS}{dp}\right)} \left(XdS + Sdv\right),\,$$

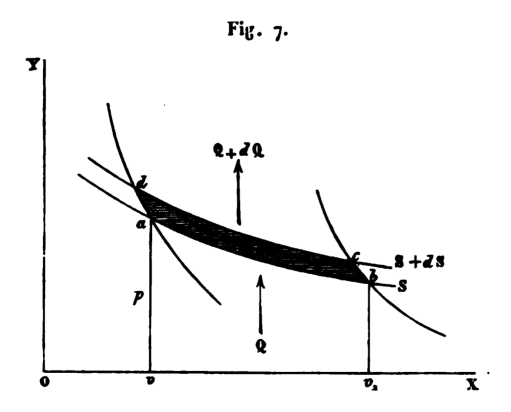
us obtiendrons alors

$$d\mathbf{Q} = \frac{\mathbf{AS}d\mathbf{v}}{\left(\frac{d\mathbf{S}}{d\mathbf{p}}\right)}$$

isons membre à membre les équations (23) et (24), il

$$d^{2}\mathbf{F} = \frac{d\mathbf{S}}{\mathbf{A}\mathbf{S}}d\mathbf{Q},$$

ion intégrable lorsqu'on suppose que S et dS soient des tités constantes, ce qui revient à admettre que la dilatasur le chemin ab (fig.7) soit finie, c'est-à-dire que



eux lignes adiabatiques ne soient plus infiniment voi-

L'intégration donne

$$d\mathbf{F} = \frac{d\mathbf{S}}{\mathbf{A}\mathbf{S}}\mathbf{Q}.$$

Dans cette équation, Q est la quantité de chaleur qu'il saut fournir au corps dans le trajet ab, S restant constant.

Imaginons maintenant que le cycle d'opérations soit complétement terminé; il faut alors enlever au corps, dans le trajet cd, pendant lequel S+dS reste constant, une quantité de chaleur qui, d'après les considérations précédentes, dépasse Q d'une quantité de chaleur équivalente au travail dépensé dF (voyez l'équation 22). Désignons par Q+dQ la quantité de chaleur qui doit être enlevée au corps, on aura ainsi

$$dQ = AdF$$
.

En portant dans l'équation (26) la valeur de dF donnée par cette équation, on obtient

$$\frac{dQ}{Q} = \frac{dS}{S},$$

et en intégrant,

log. népérien Q = log. népérien S + const.,

ou bien

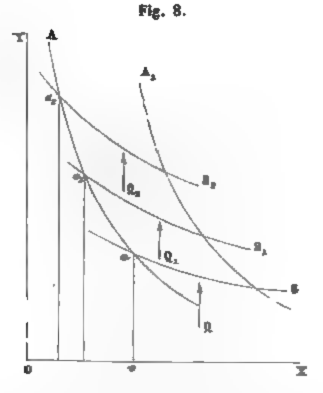
log. népérien
$$\frac{Q}{S}$$
 = const.,

ou plus simplement

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{S}} = \mathbf{const.}$$

Cette équation exprime une loi très-remarquable et indique pour la fonction S des propriétés caractéristiques. En voici le résultat :

 vement par S, S, et S. Si maintenant on fournit de la chaleur



à ce corps, de telle sorte que pendant sa dilatation la valeur de S qui correspond à l'état initial reste constante, et que l'extrémité de l'ordonnée atteigne dans chacun des trois cas une seconde ligne adiabatique A, les quantités de chaleur Q, Q, Q, qu'il faudra fournir pour cela auront entre elles une relation simple qui s'exprime, d'après l'équation (27), comme il suit:

(28)
$$\frac{Q}{S} = \frac{Q_1}{S_1} = \frac{Q_2}{S_2}.$$

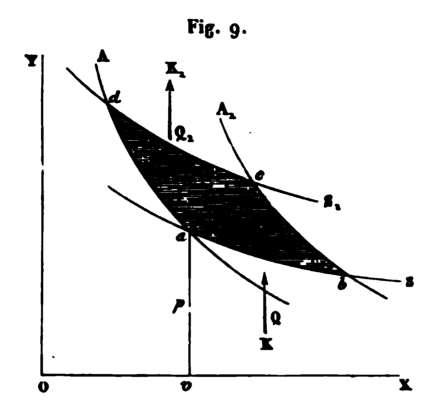
Cette relation, sur la signification de laquelle nous reviendrons plus tard, nous permet d'étendre considérablement les propositions données plus haut sur le cycle d'opérations simple.

Soient (fig. 9) A et A, deux courbes adiabatiques, puis S et S, deux courbes qui ont pour équations

$$S = f(p, v) = \text{const.}$$
 et $S_i = f(p, v) = \text{const.}$

Faisons parcourir au corps, dont l'état initial est donné par le volume v et la pression p, le contour de la surface comprise entre ces quatre courbes, dans le sens de la flèche; dans le

60 PREMIÈRE SECTION. — ÉQUATIONS FONDAMENTALES. trajet ab, il faudra fournir une quantité de chaleur Q, 12



que dans le trajet cd il saudra enlever une quantité de ch Q₁, et l'aire F représentera le travail dépensé à la sin des rations. Mais les équations (22) et (28) donnent

$$AF = Q_i - Q_i$$

$$\frac{Q_i}{S_i} = \frac{Q}{S}.$$

Nous en déduisons

(29)
$$\mathbf{F} = \frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{AS}}(\mathbf{S}_{i} - \mathbf{S})$$

ou bien

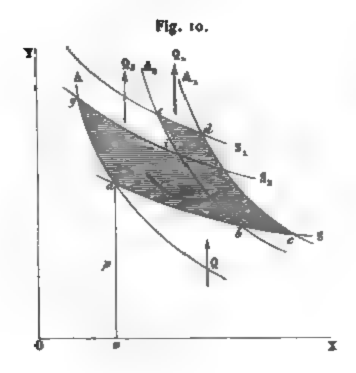
(30)
$$\mathbf{F} = \frac{\mathbf{Q}_{i}}{\mathbf{AS}_{i}}(\mathbf{S}_{i} - \mathbf{S}).$$

D'où résulte cette proposition importante :

Le travail dépensé dans ce cycle d'opérations simple le travail produit, si les opérations se sont effectuées da sens inverse, est dans un rapport simple soit avec la qui de chaleur fournie, soit avec la quantité de chaleur soustice travail est en outre proportionnel à la différence des vis, et S (*).

^(°) Si nous voulions introduire dès à présent la température, et ad

équations précédentes peuvent se mettre sous une plus générale. Imaginons les trois courbes adiabatiques A, (fig. 10), et les trois courbes S, S, S, qui ont pour



on générale

$$S = f(p, v) = \text{const.},$$

stante S ayant une valeur particulière pour chacune de urbes; admettons encore que le corps soit donné dans par la pression p et le volume v; on peut concevoir la r fournie ou soustraite de telle sorte que l'extrémité de mée p parcoure le contour de la surface ombrée F dans abcdeiga. D'après ce qui précède, il faut fournir dans et ac une certaine quantité de chaleur Q, tandis que es trajets de et ig il faut enlever respectivement les tés de chaleur Q, et Q. L'excès de la somme des vale et Q, sur la valeur Q est aussi dans ce cas égal à la té de chaleur AF, qui équivaut au travail F représenté

it la température ou une fonction de la température, la proposition coinciderait avec le principe de Carnot enoncé a la p. 54. Les équa
j) et (30) du texte seraient aussi identiques, quant à la forme et à la son, aux équations données pour la première fois par MM. Rankine et

62 PREMIÈRE SECTION. — ÉQUATIONS PONDAMENTALES.

par la surface ombrée; car le corps se retrouve à la fin des opérations dans son état initial. On a d'après cela

$$\mathbf{AF} = \mathbf{Q}_1 + \mathbf{Q}_2 - \mathbf{Q}_2.$$

Mais la quantité de chaleur Q peut être regardée comme composée de deux parties Q' et Q" correspondant respectivement aux trajets ab et bc; l'équation (28), appliquée au cas de la fig. 10, donne

$$\frac{Q'}{S} = \frac{Q_1}{S_1},$$

$$\frac{Q''}{S} = \frac{Q_1}{S_1},$$

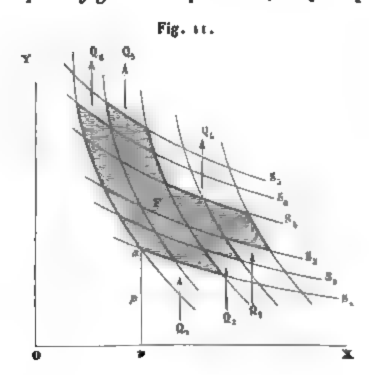
d'où l'on tire, en ajoutant membre à membre les deux équitions et tenant compte de la relation Q' + Q'' = Q,

$$\frac{Q}{S} = \frac{Q_1}{S_1} + \frac{Q_2}{S_2}$$

ou bien

(32)
$$\frac{Q_1}{S_1} + \frac{Q_2}{S_2} - \frac{Q}{S} = 0.$$

Les deux équations (31) et (32) se rapportent à un cycle composé tel que la fig. 10 le représente; le cycle plus compli-



qué, représenté par la fig. 11, peut être expliqué de la mêm

manière. On trouverait d'une manière analogue pour ce dermier cycle d'opérations

$$AF = Q_1 + Q_2 + Q_3 - Q_1 - Q_2 - Q_3$$

et par suite

$$\frac{Q_4}{S_4} + \frac{Q_5}{S_4} + \frac{Q_6}{S_4} - \frac{Q_1}{S_1} - \frac{Q_2}{S_2} - \frac{Q_3}{S_3} = 0.$$

On écrit plus simplement les deux dernières équations en introduisant le signe \sum :

$$\mathbf{AF} = \sum_{\mathbf{Q}} (\mathbf{Q}),$$

$$\sum \left(\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{S}}\right) = \mathbf{o} \ (^{\star}).$$

On peut encore mettre ces équations sous la forme suivante :

$$\mathbf{F} = \sum_{\mathbf{A}} \left(\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{A}} \right),$$

$$\sum \left(\frac{Q}{AS}\right) = o,$$

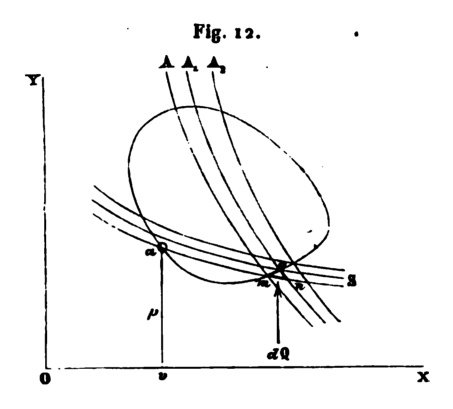
en divisant les deux membres par A, équivalent calorifique de l'unité de travail.

Nous nous en servirons plus loin sous cette dernière forme. Telles sont les équations générales applicables à tout cycle sepération réversible. Si on affecte du signe + les quantités te chaleur introduites et du signe - les quantités de chateur soustraites, la quantité de travail dépensée ou produite, aprimée en chaleur, est égale à la somme algébrique de totes ces quantités. Si cette somme est négative, le travail F tété dépensé et transformé en chaleur; si elle est positive, le travail F a été produit par le cycle d'opérations et la chaleur a été transformée en travail.

^(*) L'équation (34) et l'équation (37) indiquée plus loin dans le texte ont établies pour la première fois par M. Clausius, mais d'une manière difféles de la nôtre. Partant du principe de Carnot modifié (p. 54), M. Clausius materie par donner à la fonction S une autre signification déterminée.

L'équation (34) exprime en outre que, dans un cycle d'oprations réversible, la somme algébrique des quantités de c leur partielles, divisées respectivement par les valeurs de Soleur correspondent, est égale à zéro.

On voit facilement que la proposition dont il s'agit vraie, même dans le cas plus général où la surface F est mitée par une courbe fermée, comme cela a lieu dans fig. 12. Que l'on imagine un nombre infiniment grand



courbes adiabatiques infiniment voisines A, A₁, A₂, ... to versant la surface et un nombre infiniment grand de courbes on peut considérer l'élément mn comme coîncidant av un élément d'une courbe S. La courbe donnée sera representée alors par une ligne polygonale formée par un nombinfiniment grand d'éléments mno et analogue à celle de fig. 11. Si dQ est la quantité de chaleur infiniment peu qu'il faut fournir dans le trajet mn, les équations (33) (34) seront évidemment applicables ici, et l'équation (3 donnera, lorsqu'on aura remplacé le signe par le signe l'intégrale,

$$\int \frac{dQ}{S} = o,$$

équation qui s'applique, à cause de son origine, seulement

un cycle complet d'opérations, c'est-à-dire lorsque l'intégration porte sur tout le contour d'une courbe fermée.

La dernière équation ne nous donne pas d'ailleurs une proposition nouvelle, puisque, en établissant la deuxième équation fondamentale, nous avons choisi la fonction S de manière à avoir une différentielle exacte dans le second membre de l'équation (13) (p. 40):

$$\frac{dQ}{AS} = \frac{X}{S} dp + \frac{Y}{S} dv.$$

Par suite, si nous intégrions cette dernière équation entre des limites égales, c'est-à-dire en supposant que les valeurs de p et de v sussent à la sin les mêmes qu'au commencement, la valeur de l'intégrale du premier membre serait égale à zéro, résultat précisément indiqué par l'équation (37).

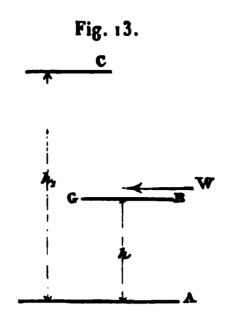
VIII. — Explication des propositions relatives aux cycles d'opérations au moyen de théorèmes analogues et connus de la Mécanique.

Nous pouvons donner aux formules relatives aux cycles simples et composés une interprétation qui facilitera l'intelligence des propositions ultérieures. Malgré la simplicité des considérations qui conduisent à ces formules, on suit difficilement la marche des idées dans une première étude; les formules finales paraissent même étranges, malgré la simplicité de leurs formes; aussi allons-nous les démontrer par des considérations mécaniques très-simples. Nous expliquerons d'abord les formules (29) et (30), que le cycle simple, représenté par la fig. 10, nous a fournies.

Imaginons trois plans horizontaux A, B, C, dont les distances, comptées à partir du premier, soient respectivement o, h et h_i . Sur le plan B, on met un corps de poids G; si ce poids descendait lentement et uniformément jusqu'au plan A, il y aurait, comme on sait, un travail produit

$$G h = W.$$

D'après cela on peut dire qu'en plaçant le poids G sur le



plan B nous avons à notre disposition un travail W et que ce travail nous est fourni.

Élevons maintenant le poids G lentement et uniformément au niveau C, il faudra dépenser un certain travail

$$(39) G(h_1 - h) = F.$$

Le travail W_i , qui est mis à notre disposition par le poids \hat{h} à la hauteur h_i , est simplement

$$\mathbf{W}_{1} = \mathbf{G} h_{1};$$

des équations (38) et (40) on tire

$$G = \frac{\mathbf{W}}{h} = \frac{\mathbf{W}_1}{h_1},$$

et la substitution dans l'équation (39) donne

(42)
$$\mathbf{F} = \mathbf{W}_1 - \mathbf{W}_1$$
, $\mathbf{F} = \frac{\mathbf{W}_1}{h}(h_1 - h)$, $\mathbf{F} = \frac{\mathbf{W}_1}{h_1}(h_1 - h)$.

Ainsi, lorsqu'après avoir fourni au poids G, au niveau B, le travail W, on l'élève ensuite au niveau C, ce qui rend disponible le travail W₁, il se fait pendant ces opérations une dépense de travail déterminée par les équations (42). Nous avons, par conséquent, porté du travail d'un niveau à un niveau supérieur, et ce transport correspond à un travail qu'il a fallu dépenser, et qui, d'après les dernières équations, est proportionnel à la différence W₁—W, à chacune des valeurs W et W₁ et aussi à la différence des hauteurs.

On peut aussi renverser le sens des opérations. Le poids Gest placé au niveau C, et possède une quantité de travail disponible W₁; ce poids descend lentement au niveau B en produisant du travail, et, arrivé là, il possède la quantité de travail W; on aura réalisé un bénéfice de travail en transportant le poids d'un niveau à un niveau inférieur, bénéfice qui se déterminera également par les équations (42).

En comparant les formules précédentes aux équations (28), (29) et (30) (p. 60), que nous avons obtenues pour le cycle simple d'opérations, nous trouvons une analogie complète.

Nous avions d'abord établi la relation

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{AS}} = \frac{\mathbf{Q}_1}{\mathbf{AS}_1}$$

puis le travail gagné ou dépensé était

$$\mathbf{F} = \frac{\mathbf{Q}_1}{\mathbf{A}} - \frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{A}},$$

0u

$$\mathbf{F} = \frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{AS}} (\mathbf{S}_{i} - \mathbf{S}),$$

ou encore

$$\mathbf{F} = \frac{\mathbf{Q}_{t}}{\mathbf{AS}_{t}}(\mathbf{S}_{t} - \mathbf{S}).$$

Les quantités Q et Q_i étaient évaluées en unités de chaleur. Comme nous les trouvons ici divisées par A, elles sont maintenant évaluées en unités de travail, et les quotients $\frac{Q}{A}$ et $\frac{Q_i}{A}$ sont analogues aux quantités de travail désignées tout à l'heure par W et W_i .

En continuant la comparaison, nous pouvons nous représenter S comme une longueur ou comme une hauteur, et l'expression

 $\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{AS}}$,

qui est analogue à

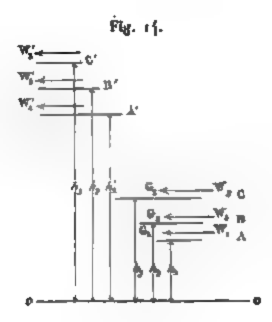
 $\frac{\mathbf{W}}{h}$,

comme un *poids*; aussi appellerai-je cette quantité *poids the* mique. Le cycle simple peut être interprété de la maniè suivante :

Fournir de la chaleur au corps dans le trajet ab (fig. 9 Sétant constant, c'est donner à ce corps placé au niveau S quantité $\frac{Q}{AS}$; lui enlever de la chaleur dans le trajet cd, c'e ôter la même quantité à ce corps placé au niveau S_i ; enfin Fr présente le travail dépensé pour élever lentement et uniformement le poids $\frac{Q}{AS} = \frac{Q_i}{AS_i}$ du niveau S au niveau supérieur à Si le cycle d'opérations est renversé, on donne au corps au t veau supérieur S_i le poids thermique $\frac{Q_i}{AS_i}$, et par suite le tr vail $\frac{Q_i}{A}$; puis ce corps descend lentement au niveau inférieur en produisant du travail, et on lui ôte ce poids thermique ain que le travail $\frac{Q}{A}$.

On peut interpréter avec la même simplicité le cycle con posé de la fig. 11 (p. 62).

Plaçons les poids G₁, G₂, G₃ sur les plans horizontaux A, B,



(fig. 14) situés à des distances h_1 , h_2 , h_3 au-dessus du plan 00 nous aurons à notre disposition les travaux $\mathbf{W}_1 = \mathbf{G}_1 h_2$ $\mathbf{W}_2 = \mathbf{G}_2 h_3$; ce qui signifie que l'on pourrait gagné

ravaux si les poids descendaient lentement au niveau infé-00. Élevons maintenant lentement les poids donnés au au des plans horizontaux supérieurs A', B', C' dont les nces respectives aux plans 00 sont h'_1 , h'_2 , h'_3 ; il faut déer le travail total

$$F = G_1(h'_1 - h_1) + G_2(h'_2 - h_2) + G_3(h'_3 - h_3).$$

possédons finalement à ces hauteurs les travaux

$$W'_1 = G_1 h'_1$$
, $W'_2 = G_2 h'_2$ et $W'_3 = G_3 h'_3$,

nous enlevons les poids, nous supprimons ces quantités avail.

portant les valeurs de W_1 , W_1 , W_2 , W_2 , ... dans l'équaqui donne F, nous aurons

 $F = W'_1 - W_1 + W'_2 - W_2 + W'_3 - W_3,$ pour abréger,

$$\mathbf{F} = \sum (\mathbf{W}).$$

travail dépensé, ou inversement gagné si on fait descenentement les poids des plans horizontaux supérieurs aux inférieurs, est donc égal à la somme algébrique des tités de travail données ou retirées dans l'opération. La ne des poids que l'on se donne sur les plans A, B, C est

$$G_1 + G_2 + G_3 = \frac{W_1}{h_1} + \frac{W_2}{h_2} + \frac{W_3}{h_3}$$

lle des poids que l'on supprime sur les plans A', B', C' est

$$G_1 + G_2 + G_3 = \frac{W'_1}{h'_1} + \frac{W'_2}{h'_2} + \frac{W'_3}{h'_3}$$

on affecte maintenant les poids fournis du signe + et les senlevés du signe -, la somme algébrique de tous ces sera nulle, et on a pour le cas général

$$\sum \left(\frac{\mathbf{W}}{\hbar}\right) = \mathbf{o}.$$

us voyons que les formules (43) et (44) ont la même forme

que les formules (35) et (36) qui se rapportent au cycle composé et réversible.

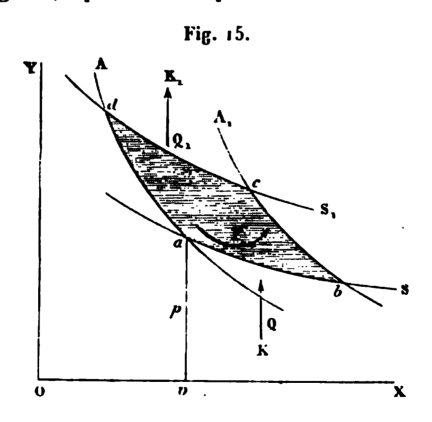
L'équation (35) exprime par conséquent que le travail gagné ou dépensé dans un cycle entièrement réversible est égal à la somme algébrique des quantités de chaleur sournies et enlevées, exprimées en unités de travail.

L'équation (36) indique que dans un pareil cycle la somme des poids thermiques est nulle, en d'autres termes qu'il y a égalité entre la somme des poids thermiques fournis et celle des poids thermiques enlevés.

IX. — Hypothèse relative à la fonction S et transformation des équations fondamentales.

Les propositions relatives à un cycle, et les explications que nous avons données, nous font trouver naturellement la signification probable de la fonction S.

Considérons un cycle simple. Nous imaginons que dans le trajet ab (fig. 15), pendant lequel la valeur de S reste con-



stante, la quantité de chaleur Q soit fournie par un corps K qui est mis en contact avec le corps intermédiaire, et qui jouit de la propriété de conserver à la fonction S = f(p, v) sa valeur constante; c'est l'action du corps K qui fait varier la pression p et le volume v suivant la courbe ab. De même pen-

dant le trajet cd le corps intermédiaire doit rester en contact avec un corps K_1 qui absorbe la quantité de chaleur Q_1 , et qui assujettit le corps intermédiaire à satisfaire à l'équation $S_1 = f(p, v) = \text{const.}$ Pour le moment nous ne chercherons pas à savoir s'il existe réellement des corps qui possèdent de telles propriétés; l'hypothèse que nous venons de faire ne nuit point à la généralité de nos observations.

Si le cycle s'achève de telle sorte que l'extrémité de l'ordonnée p décrive le contour de la surface F dans la direction de la flèche, d'après ce qui précède, le corps K fournit au corps intermédiaire, dans le trajet ab, le poids thermique $\frac{Q}{AS}$, tandis que le corps K_1 lui enlève dans le trajet cd le poids thermique $\frac{Q_1}{AS_1}$. Désignons par G ces deux poids, qui sont égaux en vertu de l'équation (28); le cycle pourra être considéré comme une opération dans laquelle le poids thermique G aura été transmis par un corps K, qui se trouve dans l'état S, à un autre corps K_1 , dont l'état est S_1 . Le travail F dépensé pour effectuer ce transport est, d'après ce qui a été dit plus haut,

 $\mathbf{F} = \mathbf{G}(\mathbf{S}_1 - \mathbf{S}),$

et cette transmission est analogue à l'ascension lente et uniforme d'un poids G à la hauteur S_i — S.

Si le cycle s'effectue dans un ordre inverse, le poids thermique G sera transporté du corps K, au corps K, et le travail gagné se calculera par la même formule; on peut dire encore dans ce cas que le poids thermique G est descendu lentement et uniformément de la hauteur S, — S en produisant du travail. La transmission d'un certain poids thermique d'un corps à un autre au moyen d'un cycle réversible peut se comparer à l'ascension ou à la descente d'un poids G d'un niveau à un autre, à la condition que le corps ait le même état de mouvement (vitesse), à l'instant où il atteint le deuxième niveau et à l'instant où il quitte le premier. Imaginons un corps de poids G en repos à un certain niveau, et admettons qu'il arrive au second niveau avec une vitesse infiniment petite; le

travail produit pendant la descente sera un maximum, et le travail dépensé s'il y a ascension sera µn minimum; car si la vitesse du corps au moment où il arrive au deuxième niveau était sinie, le travail gagné après la chute serait moindre, et le travail absorbé pendant l'ascension serait supérieur au travail donné par la formule (39).

En général, il est impossible d'élever un poids G d'un niveau où il est en repos à un niveau supérieur sans dépenser du travail. Ce travail atteint au moins la valeur donnée par la formule (39).

Inversement, un corps peut descendre d'un niveau où il est en repos à un niveau inférieur de différentes manières en produisant du travail; ce travail est maximum quand le corps arrive au niveau inférieur avec une vitesse nulle; dans tous les autres cas le travail est inférieur à cette dernière valeur. et peut même être négatif.

Un cas particulier, qu'il faut surtout considérer ici, est celui où le corps descend d'un niveau à l'autre librement, sans vaincre de résistance; le travail gagné est alors zéro; la totalité du travail $\mathbf{W}_1 = \mathbf{G}h_1$ que le corps possédait au niveau supérieur s'y retrouve au niveau inférieur; une portion, celle qui correspond à la hauteur de chute $(h_1 - h)$, s'y trouve à l'état de force vive.

En appliquant ces propositions au cycle simple, on en tire les conséquences suivantes :

- 1° Dans un cycle simple (fig. 15), où le poids thermique $G = \frac{Q}{AS} = \frac{Q_1}{AS_1}$ est transmis d'un corps K_1 à l'état S_1 à un autre corps K à l'état S_2 , on gagne un travail $F = G(S_1 S_2)$, et ce travail est un maximum;
- 2º La transmission du poids thermique peut s'effectuer aussi sans gain de travail, et peut être considérée alors comme une chute libre du poids thermique G de la hauteur S₁ S;
- 3° Le poids thermique G ne peut jamais se transmettre de lui-même du corps K au corps K_i ; une pareille transmission est toujours accompagnée d'une dépense de travail dont le minimum est $F = G(S_i S)$.

Il reste à savoir maintenant si les expériences confirment complétement ou au moins partiellement ces propositions, et quelle est, par suite, la véritable signification de la fonction S.

On doit répondre affirmativement; le plus souvent on observe une transmission libre de la chaleur d'un corps K, à un autre K, c'est-à-dire sans gain de travail. C'est ce qui arrive dans la communication de la chaleur par rayonnement et par conductibilité; les deux corps entre lesquels se fait une pareille transmission donnent constamment des indications thermométriques différentes, et on dit que celui des corps qui fournit la chaleur est à une température supérieure à celle du corps qui la reçoit. La transmission de la chaleur peut, d'après cela, se concevoir comme une opération dans laquelle un poids thermique tombe d'une température à une température inférieure.

Mais jamais on n'a vu de la chaleur se transmettre d'ellemême d'un corps qui possède une certaine température à un autre qui se trouve à une température supérieure; une pareille transmission est toujours accompagnée d'une dépense de travail.

L'expérience montre en outre que l'on peut gagner du travail quand la transmission de la chaleur d'un corps qui est à une certaine température, à un autre corps dont la tempéralure est supérieure, n'est pas directe, mais s'opère par l'intermédiaire d'un troisième corps.

Les machines à vapeur et les machines à air dilaté sont des appareils dans lesquels nous réalisons ce mode de transmission de la chaleur; le gaz du foyer est le corps qui fournit la chaleur, l'eau du réfrigérant est le corps qui la reçoit, l'eau de la chaudière (l'air atmosphérique, dans les machines à air chaud) est le corps intermédiaire.

Tout ce que nous avons exprimé dans les trois propositions énoncées ci-dessus, lorsque nous prenions la fonction S dans toute sa généralité, se consirme par l'expérience, quand nous remplaçons simplement cette fonction par la température.

Nous sommes autorisés par conséquent à admettre dans

74 PREMIÈRE SECTION. — ÉQUATIONS PONDAMENTALES.

nos recherches ultérieures que la fonction S représente vé ritablement la température.

Si tous les résultats que nous fournit cette hypothèse son d'accord avec l'expérience, nous donnons, avec la définitio rigoureuse de la fonction S. en même temps une définitio précise de la mesure de la température.

Le changement d'état d'un corps qui a lieu dans une opération où S reste constant devient le changement d'état de corps, lorsqu'on suppose que sa pression et son volum changent, mais que sa température ne varie pas; la courb S = f(p, v) = const. correspond à un tel changement d'éta Le corps K à l'état S, que nous considérions tout à l'heur dans le cycle simple, devient maintenant un corps qui pos sède une température déterminée (*).

[&]quot;, Il est vrai qu'on devrait d'abord admettre seulement que S est ut fonction de la température, et non pas supposer que S soit en même temple la mesure même de la température, celle-ci étant prise avec sa signification ordinaire. Clapeyron a, le premier, pris pour S une fonction de la température : c'est la fonction C de son Mémoire qui a éte introduite dans la théori de la chaleur sous le nom de fonction de Carnot; elle ne diffère de nou fonction S que par un facteur constant.

M. Clausius a traité plus tard ces questions avec plus de rigueur, en déchant qu'il était impossible de transporter de la chaleur d'un corps à un aut ayant une température supérieure, sans dépenser du travaîl, proposition que nous avons donnée plus haut dans le texte. M. Clausius démontre aussi, à l'aid de ce théorème, que la fonction de Carnot ne peut être qu'une fonction de l'emperature. Clapeyron a dejà donne la valeur de cette fonction pour certaine valeurs de la température; plus tard M. Helmholtz a reconnu sa forme (Sur l'eonservation de la force, Berlin, 1847, p. 36) en comparant l'équation de Capeyron, notre seconde équation fondamentale, à la formule développée par M. Holtzmann (Sur la chaleur et la force élastique des gaz et des vapeur Mannheim, 1845); mais ce dernier fait certaines hypothèses qui ne paraisses plus admissibles aujourd'hui sous tous les points de vue. Les travaux ultérieur de M. Clausius ont montré que la forme donnée par M. Helmholtz à la fonction de Carnot est la plus probable.

Si je fais, dès le commencement, une hypothèse sur la fonction S, en supposant qu'elle soit la température même, c'est surtout pour arriver déjà dans le considérations générales à une définition rigoureuse de la température, et pou faciliter l'intelligence des considérations qui suivent. On verra seulement dans les chapitres suivants que cette hypothèse a pour elle un grand degré de

L'unité de température peut être prise arbitrairement; nous choisissons le degré centigrade du thermomètre à air. Nous désignerons, selon l'usage, par t la température comptée à partir du zéro centigrade.

En supposant que S représente aussi la mesure de la température, nous ne devons pas considérer à priori S et t comme des valeurs identiques, car le choix du point de la glace fondante comme zéro de l'échelle centigrade est arbitraire; si la différence $S_i - S$ figurait seule dans toutes les formules, nous pourrions sans doute, d'après l'hypothèse, la remplacer par $t_i - t$. Mais, comme la fonction S ne se présente pas seulement sous cette forme, nous devons poser

$$\mathbf{S} = a + t,$$

a représentant une constante, dont nous trouverons plus tard la valeur en appliquant les formules générales à des cas particuliers.

Si nous trouvons a différent de zéro, nous en conclurons que le zéro de la température mesurée par S ne coïncide pas avec le point de la glace fondante. On voit, d'après cela, que notre hypothèse nous conduit à un zéro déterminé rigoureusement par la nature.

Les recherches ultérieures sur les gaz donneront pour la quantité a le nombre 273; lorsque la température doit être mesurée par la quantité S, on doit placer par conséquent le zéro de l'échelle thermométrique à 273 degrés au-dessous du point de la glace fondante. Ce point de l'échelle est appelé le zéro absolu, et la température mesurée à partir de ce point se nomme la température absolue; on la trouve en ajoutant 273 à la température de l'échelle centigrade.

probabilité; disons dès à présent que toutes les observations confirment sa justesse.

ll faut remarquer encore que M. Thomson (Philosophical Transactions of the Royal Society of London, 1854) a déjà été conduit à définir ainsi la température par l'emploi des cycles d'opérations (voyez aussi Joehnann, Considérations sur la théorie des gaz, 1859).

Pour le moment, nous laissons la constante a indéterminée, mais nous pouvons mettre nos équations fondamentales (I'), (II'), (III')(p. 39 et suivantes) sous une autre forme, en remplaçant S par sa nouvelle valeur.

Puisqu'on a, d'après notre hypothèse,

$$S = a + t = f(p, v),$$

on trouve

$$\left(\frac{dS}{dp}\right) = \left(\frac{dt}{dp}\right)$$
 et $\left(\frac{dS}{dv}\right) = \left(\frac{dt}{dv}\right)$.

Nos équations fondamentales deviennent:

(1)
$$\left(\frac{d\mathbf{Y}}{dp}\right) - \left(\frac{d\mathbf{X}}{dv}\right) = 1;$$

(II)
$$a + t = Y\left(\frac{dt}{dp}\right) - X\left(\frac{dt}{dv}\right);$$

(III)
$$dQ = A(Xdp + Ydv);$$

$$dQ = \frac{A}{\left(\frac{dt}{dp}\right)} [Xdt + (a+t)dv];$$

$$dQ = \frac{A}{\left(\frac{dt}{dv}\right)} [Ydt - (a+t)dp].$$

C'est sous cette forme que nous appliquerons les équations fondamentales aux corps pour lesquels on connaît la relation qui existe entre la température, la pression et le volume; tels sont les gaz et les vapeurs. Il reste seulement à déterminer les valeurs de X et de Y en fonction de p et de v, et cette détermination n'offre pas de difficulté, au moins pour ces derniers corps, comme nous le montrerons dans la seconde et la troisième section.

X. — Des cycles incomplets et réversibles.

Les recherches sur les cycles montrent qu'il y a deux espèces de courbes qui jouent un rôle important dans la théorie

de la chaleur; nous avons appelé, d'après M. Rankine, courbe adiabatique la première, dont on obtient l'équation en intégrant l'équation

Xdp + Ydv = 0

comme on l'a fait voir page 37); elle indique comment varient dans un corps la pression p et le volume v quand le changement d'état du corps s'effectue sans addition et sans soustraction de chaleur.

La seconde a été définie par l'équation

$$S = f(p, v) = const.$$

Quand on adopte l'hypothèse énoncée plus haut sur la signification de S, cette équation indique les variations de la pression et du volume lorsque la température du corps est maintenue constante pendant son changement d'état. Nous appellerons cette courbe, également d'après M. Rankine, courbe isothermique.

A ces deux courbes, il faut encore ajouter une troisième qui donne le moyen de représenter graphiquement d'une manière très-saisissante les changements d'état d'un corps, lorsqu'il y a addition de chaleur.

C'est la courbe qui représente la variation de la pression et du volume lorsque le travail intérieur U reste constant. D'après M. Cazin, nous l'appellerons courbe isodynamique, et son équation résulterait de l'intégration de l'équation

$$Xdp + (Y-p)dv = 0,$$

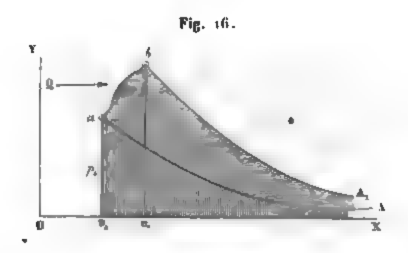
comme cela a été dit p. 37 et 38.

Admettons que les trois équations de ces courbes soient connues pour le corps soumis à un changement d'état, qui s'effectue avec addition de chaleur dans le trajet ab (fig. 16); le travail intérieur aura passé de la valeur U qui se rapporte à l'état a, à la valeur U, qui se rapporte à l'état b, et un travail extérieur L aura été effectué. D'après l'équation (2), p. 26, on a

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{A}} = (\mathbf{U}_{i} - \mathbf{U} + \mathbf{L}),$$

78 PREMIÈRE SECTION. — SQUATIONS FORDAMENTALES.

Q désignant la quantité de chaleur Q mesurée en unités de travail. Le travail extérieur L sera représenté par l'aire de la



surface abv, v, (fig. 16). Si l'on trace par le point a la courbe adiabatique aA, elle indiquera les variations de pression qu'on observerait s'il n'y avait ni addition ni soustraction de chaleur; on aurait alors, d'après l'équation (46),

$$L = U - U_{i}$$

et si la dilatation se faisait jusqu'à ce que le travail intérieur fût $U_i = o$, il en résulterait

$$L = U$$
.

Si l'on admet avec M. Rankine, ce qui est très-vraisemblable, que les courbes adiabatiques se rapprochent toutes asymptotiquement de l'axe OX, on reconnaît que la surface $a \times v_1$ (couverte dans la fig. 16 de hachures verticales) représente le travail intérieur U du corps dans l'état a, qui correspond au volume $Ov_1 = v_1$, et à la pression $v_1 a = p_1$, puisque L serait mesuré dans un tel changement d'état par cette même surface $a \times v_1$.

La surface b A, Xv, représenterait de même le travail intérieur U, pour l'état initial b. En admettant maintenant que le corps ait été amené le long de la courbe acb de l'état a à l'état b, on trouve la quantité de chaleur Q mesurée en unités de travail par l'équation (46) lorsqu'on y remplace les va-

leurs U, U, L par les arcs de courbes désignées,

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{A}} = \text{surf.} (b \mathbf{A}_1 \mathbf{X} \mathbf{v}_2) - \text{surf.} (a \mathbf{A} \mathbf{X} \mathbf{v}_1) + \text{surf.} (ab \mathbf{v}_2 \mathbf{v}_1).$$

La valeur du second membre de cette équation est évidemment égale à l'aire de la surface $acbA_1A$ (couverte de hachures horizontales sur notre figure). On arrive ainsi à cette proposition, que la quantité de chaleur ajoutée ou soustraite, exprimée en unités de travail, est représentée par l'aire limitée d'une part par la ligne acb, et d'autre part par les deux lignes adiabatiques qui correspondent aux états initial et sinal.

Cette espèce de représentation graphique est due à M. Rankine (*); quoiqu'elle soit fort simple nous ne l'emploierons plus pour l'explication des cycles d'opérations, parce qu'elle ne peut pas servir pour mesurer réellement des quantités de chaleur au moyen de surfaces, et qu'il y aurait à chercher des aires de surfaces limitées en partie par deux courbes qui se rapprochent asymptotiquement.

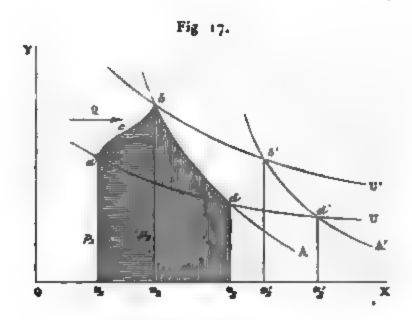
Nous emploierons à cause de cela une autre représentation graphique, qui, lorsqu'il s'agit de la détermination de la quantité de chaleur introduite Q, a été indiquée pour la première fois par M. Cazin (**).

Supposons qu'un corps, dont l'état initial est donné par la pression p_1 et le volume v_1 (fig. 17), ait été amené à l'état b, caractérisé par la pression p_2 et le volume v_2 , en suivant le trajet acb et au moyen de la quantité de chaleur Q qui lui a été fournie. Soient U et U_1 les travaux intérieurs correspondant aux états a et b. Menons par le point a la courbe isodynamique aU qui correspond à l'équation U = const., et par le point b la courbe adiabatique bA; ces courbes se couperont en un point d. Un travail extérieur L, représenté par la surface abv_2v_1 (couverte de hachures horizontales), a été effectué

^(*) RANKINE, A Manuel of the steam engine and other prime movers, London and Glasgow, 1859.

^(**) CAZIN, Théorie élémentaire des machines à air chaud; Annales du Conservatoire des Arts et Métiers, 1865, Paris, Gauthier-Villars.

pendant le passage de a à b, et le travail intérieur passe de la



valeur U à la valeur U,; on a alors

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{A}} = \mathbf{U}_1 - \mathbf{U} + \mathbf{L}.$$

Si maintenant nous amenions le corps sur la courbe adiabatique (sans lui fournir ou lui enlever de la chaleur) jusqu'au point d'intersection d, le travail intérieur qui était U_1 deviendrait U, et le nouveau travail extérieur effectué L' serait ℓ présenté par la surface bdv_1v_2 . Pour ce changement d'état on a l'équation

$$U-U_1+L'=0$$
,

d'où

$$\mathbf{L}' = \mathbf{U}_1 - \mathbf{U} = \text{surf. } bdv_1v_2.$$

La surface bdv_*v_* (couverte de hachures verticales) donne par conséquent la variation du travail intérieur $U_* - U_*$, tandis que la surface abv_*v_* (couverte de hachures horizontales) représente le travail extérieur L effectué pendant le passage du corps de l'état a à l'état b. La somme de ces deux surfaces donne, d'après l'équation (46), la quantité de chaleur $\frac{Q}{A}$ évaluée en unités de travail; c'est celle qu'il faut fournir au corps pour l'amener, suivant le trajet donné, de l'état a à l'état b.

Il faut remarquer que l'on ne doit pas nécessairement mener la ligne adiabatique par le point final b; on peut aussi

racer la courbe isodynamique U, relative à ce point, et mener ilors une ligne adiabatique quelconque d'A'; la surface b'd'v', v', fig. 17) représente aussi bien la variation U, — U du travail intérieur que la surface bdv, v₂. C'est là le mode de représentation graphique imaginé par M. Cazin; on conçoit que cette méthode soit extrêmement propre à déterminer sans calculs, à l'aide de simples mesures de surfaces par le planimètre, le travail extérieur, la variation du travail intérieur, et la quantité de chaleur qu'il faut fournir au corps lorsque le trajet ab des changements d'état est donné graphiquement, par exemple au moyen d'un diagramme indicateur. Cette méthode suppose, il est vrai, la connaissance de la loi qui détermine le tracé de la courbe adiabatique et celui de la courbe isodynamique à partir des points b et a. Nous rechercherons plus tard pour certains corps les lois auxquelles doivent obéir ces courbes.

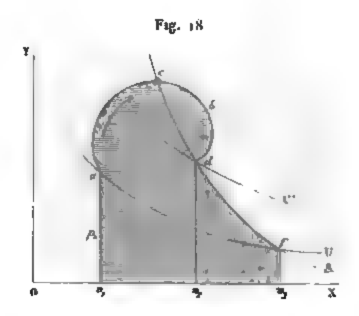
La proposition précédente est générale; elle reste donc vraie quand la courbe ab (fig. 17) est une courbe fermée; la surface limitée par cette courbe représente dans ce cas à la fois le travail extérieur et la quantité de chaleur fournie au corps pendant les changements d'état, et mesurée en unités de travail; la variation du travail intérieur est nulle, puisque le corps est revenu à l'état initial; nous avons alors un cycle complet réversible.

Mais si la courbe acbd (fig. 18) qui indique les changements d'état du corps n'est pas fermée, le cycle est incomplet et réversible.

Menons encore par le point de départ a (fig. 18) la courbe isodynamique aU, et par le point final d la courbe adiabatique dA; le travail extérieur sera toujours représenté par la surface couverte de hachures horizontales, et la variation du travail intérieur sera donnée par la surface à hachures verticales; l'ensemble de ces deux surfaces représente la quantité $\sum {Q \choose A}$, c'est-à-dire la somme algébrique des quantités de chaleur à fournir et à retirer, mesurées en unités de travail, dans le trajet acbd.

6

Nous avons trouvé plus haut (p. 63) encore une deuxième



équation pour un cycle complet, à savoir :

$$\sum \left(\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{AS}}\right) = \mathbf{o}$$
 ou $\int \frac{d\mathbf{Q}}{\mathbf{AS}} = \mathbf{o};$

elle indique que les poids thermiques à fournir et à retirer sont égaux et que leur somme algébrique est nulle.

Ces équations ne peuvent s'appliquer au cycle incomplet de la fig. 18; l'intégrale qui se rapporte alors seulement au trajet abcd a au contraire ici une valeur positive déterminée P; nous écrirons donc

$$(47) P = \int \frac{dQ}{AS}.$$

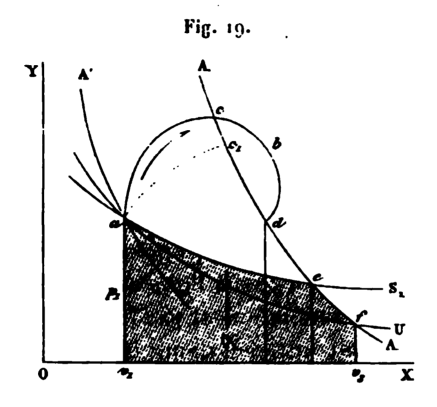
On peut dire par conséquent que la quantité P représent l'excès de la somme des poids thermiques fournis sur celle des poids thermiques retirés.

L'intégrale ne porte que sur le trajet acbd; prolongeons la courbe adiabatique d'A en arrière, jusqu'au point d'intersection c; nous pouvons alors partager l'intégrale en deux parties, dont l'une correspond au trajet ac, l'autre au trajet cbd; mais cette dernière partie est évidemment nulle, puisque la surface cbd correspond à un cycle complet. Nous avons, d'après cela, une proposition très-simple : la valeur P de l'inté-

rale de la formule (47) représente la somme des poids therviques fournis dans le trajet ac.

La quantité P se détermine par un procédé graphique trèsimple :

Traçons par le point de départ a (fig. 19) la courbe isody-



namique a U et par le point d'arrivée d la courbe adiabatique d A, qui coupe la précédente au point f, et désignons par t_1 la température correspondant à l'état initial $a(p_1, v_1)$; la valeur correspondante de S sera

$$S_1 = a + t_1$$

Menons encore par le point a la courbe isothermique aS_i , dont l'équation est $S_i = f(p, v) = \text{const.}$, et qui rencontre la courbe adiabatique au point e.

A partir du point d, nous saisons parcourir au corps d'abord portion de de la courbe adiabatique (sans addition ni soustraction de chaleur), puis nous le ramenons sur la courbe isothermique aS_1 à son état initial. Dans le trajet ea, il saut lui retirer une certaine quantité de chaleur Q_1 .

Comme les changements du corps suivant acdea forment un cycle complet, on a l'équation

$$P-\frac{Q_{i}}{AS_{i}}=0,$$

et on a, par suite, pour la valeur l'intégrale de l'équation (47),

84 PREMIÈRE SECTION. — ÉQUATIONS FONDAMENTALES.

la formule

$$\mathbf{P} = \frac{\mathbf{Q}_{1}}{\mathbf{AS}_{1}}.$$

Mais nous savons que la quantité $\frac{Q_1}{A}$ est représentée par la surface ombrée $aefv_3v_1$, et S_1 indique la température absolue $a+t_1$ relative à l'état initial a; pour avoir la somme des poids thermiques qu'il faut fournir, si le corps doit se trouver sinalement à l'état initial, on n'a donc qu'à diviser l'aire de cette surface par la température absolue $a+t_1$.

Quand il s'agit de déterminer la quantité P, le chemin que le corps a suivi pour aller de a en c est indissérent; sa valeur ne changerait même pas si le corps passait du point a à quelque autre point quelconque c_1 de la ligne adiabatique d A.

Le point de départ même n'est pas forcément le point a; si on trace par ce point une deuxième ligne adiabatique aA', la valeur de P sera la même pour tout passage d'une ligne adiabatique à l'autre; ceci résulte immédiatement de l'équation (48) quand on tient compte en même temps de l'équation (28), p. 59.

L'intégrale P a donc toujours la même valeur quand le corps, en partant du même point initial a (fig. 19), atteint la même ligne adiabatique.

La fonction P joue ainsi dans la théorie de la chaleur un rôle analogue à celui de la fonction potentielle en Mécanique, et les courbes adiabatiques sont analogues aux surfaces de niveau.

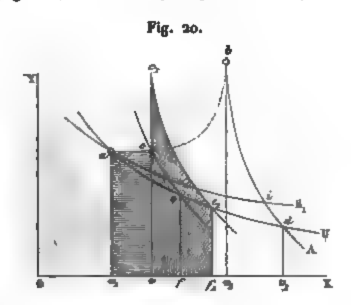
Rien ne s'oppose à ce qu'on appelle la fonction P une fonction potentielle, mais je présère considérer la quantité P dans certains cas comme un poids; cela facilite, comme on le verra, des recherches très-importantes pour les applications de la Mécanique.

XI. — Des cycles non réversibles.

Jusqu'ici nous avons supposé que, pendant les changements d'état que subit un corps, la pression extérieure était toujours égale à sa force expansive, ou mieux, que ces deux forces différaient infiniment peu l'une de l'autre. Dans ce cas, on doit considérer la pression extérieure comme une propriété du corps; la quantité de chaleur à fournir au corps est, pendant tout le temps que dure le changement, complétement déterminée à chaque instant par le trajet déjà parcouru, et le cycle est réversible; c'est-à-dire le corps retourne par le même trajet à son état initial, si la chaleur enlevée et la variation de pression suivent les mêmes lois dans un ordre inverse.

Les choses se passent autrement quand il n'y a plus égalité entre la pression extérieure et la force expansive; il se produit alors dans les corps des mouvements qui se manifestent ordinairement au dehors, et dont la force vive représente l'augmentation du travail intérieur, lorsqu'à la fin du changement le corps se retrouve à l'état d'équilibre. Nous allons montrer comment il faut étendre à ce cas les propositions ralatives à la représentation graphique des phénomènes d'un cycle incomplet, mais réversible.

Soit acb (fig. 20) la courbe qui, pendant le passage du corps



de l'état initial a à l'état initial b, règle la variation de la pression extérieure; on l'a ponctuée dans la figure pour indiquer qu'elle ne donne que la variation de la pression extérieure. Admettons que l'état final b soit pour le corps un état d'équilibre, c'est-à-dire qu'à ce moment il y ait de nouveau égalité entre la pression extérieure et la force expansive du corps, les

surfaces abv_1v_1 et bdv_3v_2 représenteront respectivement le travail extérieur et l'accroissement du travail intérieur (voyez p. 80); l'ensemble de ces deux surfaces donne la quantité de chaleur fournie Q, évaluée en unités de travail. Jusque-là il n'y a pas de différence entre le cas actuel et celui qui a été examiné sur la fig. 17; mais voici une différence essentielle.

Prenons sur la courbe ab un point quelconque c entre les extrémités a et b, menons l'ordonnée cv et la courbe adiabatique correspondante ec, qui coupe la courbe isodynamique du point a au point e; la surface acv v, donnera encore le travail extérieur effectué pendant le passage de a en c; mais les propositions relatives à l'accroissement du travail intérieur et à la chaleur fournie ne subsistent plus.

Comme nous supposons que le cycle n'est pas réversible dans la portion ac du trajet, parce que la pression extérieure n'est pas égale à la force expansive, mais qu'elle est moindre (c'est le seul cas possible), la portion de courbe ac nous renseignera uniquement sur la valeur du travail extérieur dans l'expansion du corps de v_1 à v, mais non pas sur l'accroissement de travail intérieur, ni, par suite, sur la quantité de chaleur fournie ou retirée au corps. La surface cefv, qui donne l'accroissement du travail intérieur daus un cycle réversible, perd ici cette signification.

Désignons par p = cv (fig. 20) la pression extérieure, et par v le volume à l'état c, puis par p_i , v_i la pression et le volume au commencement; la variation du travail intérieur dans le trajet ac n'est plus déterminée par les états initial et sinal (p_i, v_i) et (p, v) seuls, comme cela a eu lieu dans les recherches précédentes, parce que la quantité

$$d\mathbf{U} = \left(\frac{d\mathbf{U}}{dp}\right)dp + \left(\frac{d\mathbf{U}}{dv}\right)dv$$

n'est pas une différentielle exacte. Dans l'équation fondamentale

$$dQ = A (dU + p dv),$$

nous pourrons bien intégrer le terme pdv, si nous connaissons la loi de la variation de la pression extérieure, c'est-à-

dire si la courbe ac est donnée; mais il n'en est pas de même de dU. Le problème reste donc indéterminé, tant qu'on ne possède pas, avec le tracé de la courbe acb, une autre donnée sur l'ensemble du changement.

Cette deuxième donnée est ordinairement la loi d'après laquelle est fournie la chaleur qui vient du dehors.

Imaginons qu'en suivant le chemin ab le corps soit arrivé au point c, et que le volume v_i ait augmenté et soit devenu v; arrêtons en ce moment l'expansion du corps, en donnant à la pression extérieure un accroissement égal à celui que prend la force expansive; ne fournissons plus de chaleur à partir de ce même instant; la pression cv = p s'approchera lentement de la valeur vc_i qui doit correspondre à l'état d'équilibre.

Traçons par le point c_1 la courbe adiabatique c_1e_1 , qui rencontre en e_1 la courbe isodynamique aU; la surface $vcc_1e_1f_1$ (somme des deux surfaces ombrées, l'une verticalement et l'autre obliquement dans la $fig.\ 20$) représentera évidemment l'accroissement du travail intérieur obtenu dans le trajet ac; la surface v_1acv , ombrée horizontalement, donnera le travail extérieur, et la somme de toutes les surfaces ombrées représentera en unités de travail la quantité de chaleur fournie dans le trajet ac par la source de chaleur.

Étant donnée cette quantité de chaleur, on pourrait donc, à chaque moment du passage du corps de l'état a à l'état b, déterminer, outre le travail extérieur, l'accroissement du travail intérieur. Si l'on donnait la courbe que suit le point c_i pour aller de a en b, on pourrait, de même, connaître toutes les circonstances du changement. En rapprochant ces résultats des précédents, on verra clairement sur la figure dans quelles circonstances le cycle est réversible ou ne l'est pas; il est réversible quand le point c_i est situé sur la courbe des pressions, et il ne l'est pas quand cela n'a pas lieu.

L'accroissement total du travail intérieur est donné, comme on vient de le voir, par la surface $vcc_1e_1f_1$; mais cette surface peut se partager en deux parties : la partie couverte de hachures verticales vcef représente l'accroissement du travail intérieur quand on suppose que dans le trajet ac le corps ait

résisté à une pression égale à sa force expansive; l'autre partie $ecc_1e_1f_1f$ (à hachures obliques) représente le travail intérieur lorsque le changement d'état cesse subitement au moment où le corps est à l'état c. C'est ce travail qui correspond probablement à la sorce vive du mouvement extérieur des particules, telle qu'elle résulte du dérangement de leur position d'équilibre. Appliquons ces considérations à un exemple. Supposons qu'un piston pouvant se mouvoir dans un cylindre ouvert à sa partie supérieure y retienne une certaine quantité de gaz; ce gaz, occupant à peu près la moitié du volume du cylindre, exercera une certaine pression sur le piston, qui est fixé pour le moment. Aussitôt qu'on exercera sur la face extérieure du piston une pression inférieure à celle du gaz et qu'on lui rendra sa liberté, il sera vivement repoussé. Pour généraliser davantage la question, nous supposerons qu'on fournisse de la chaleur au gaz pendant le recul du piston, que nous admettrons. sans poids, et nous l'arrêterons subitement; le gaz se trouvera alors tout à fait dans l'état qui, sur la fig. 20, a été désigné par la lettre c. Les particules du gaz auront des mouvements giratoires très-violents, et reviendront seulement peu à peu à l'état de repos; le changement du travail intérieur ne peut se mesurer à l'aide de la pression et du volume du gaz que dans ce nouvel état d'équilibre; la pression aura alors passé de la valeur vc à la valeur vc, (fig. 20).

Si, pendant cette expérience, on n'avait ni fourni ni enlevé de la chaleur au gaz, le travail intérieur serait moindre, dans le nouvel état d'équilibre qu'au commencement, d'une quantité égale au travail extérieur. Le travail intérieur reprendrait même à la fin exactement la valeur qu'il avait au commencement, dans le cas où le travail extérieur serait nul, ce qui arriverait s'il y avait devant le piston un espace privé d'air; alors, sur la fig. 20, le point c_1 serait sur la ligne isodynamique aU.

Reprenons le cas général et supposons que le corps ait parcouru tout le trajet acb, et ait repris en b l'état d'équilibre; la quantité de chaleur totale fournie au corps pendant le changement d'état sera mesurée en unités de travail par la surface que limitent la courbe des pressions acb, la ligne adiabatique bd et les ordonnées av, et dv; mais ici le gaz ne saurait être ramené à son état initial par le même trajet, parcouru en sens inverse, avec une soustraction de chaleur suivant la loi inverse de celle de l'introduction dans le trajet direct.

Lorsque le corps doit résister pendant son expansion à une pression extérieure moindre que sa force expansive, une partie de la chaleur fournie, et en général aussi une partie du travail intérieur, sont employées au commencement à produire des mouvements dans les particules du corps, qu'il ne faut pas confondre avec le mouvement calorifique proprement dit, avec le mouvement moléculaire, mais qui se transforment en mouvement moléculaire, et qui finalement se manifestent par un accroissement du travail intérieur. Pour ramener le corps à l'état initial, il faut néanmoins suivre un chemin qui aurait pu être pris pour un trajet direct.

Traçons par le point de départ a (fig. 20) la ligne isothermique aS_i , qui coupe la courbe adiabatique bA au point i; on peut, par exemple, ramener le corps à son état initial de la manière suivante. On fera parcourir au corps d'abord la portion bi de la ligne adiabatique, sans addition ni soustraction de chaleur; puis la portion ia de la ligne isothermique, avec soustraction d'une quantité de chaleur Q_i , qui est exprimée en travail par la surface $aidv_3v_i$. Soit Q la quantité de chaleur fournie au corps dans le trajet non réversible acb; le travail extérieur F gagné dans ce cycle est

$$\mathbf{F} = \frac{\mathbf{Q} - \mathbf{Q}_{i}}{\mathbf{A}}$$

puisque ce travail est représenté par la surface achia. Le cycle simple, que nous considérons, n'est pas réversible, car il s'y trouve une portion de trajet ach que le corps ne peut parcourir en sens inverse dans des circonstances identiques à celles du trajet direct. L'équation précédente est néanmoins la même que celle qui a été trouvée pour le cycle réversible, et

9º PREMIÈRE SECTION. — ÉQUATIONS FONDAMENTALES. il est facile de voir que la formule

$$\mathbf{F} = \sum_{\mathbf{A}} \left(\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{A}} \right),$$

trouvée pour le cycle composé réversible, peut s'appliquer également au cycle non réversible; on entend sous cette dernière dénomination un cycle dans lequel le corps revient à son état initial en parcourant une suite quelconque de lignes dont quelques-unes seulement peuvent être parcourues en sens inverse.

Reste à savoir si la deuxième formule

$$\sum \left(\frac{Q}{AS}\right) = 0,$$

établie pour le cycle réversible (p. 63), reste applicable dans le cas actuel. Nous avons montré, en traitant du cycle incomplet, que l'intégrale

$$\int \frac{d\mathbf{Q}}{\mathbf{AS}}$$

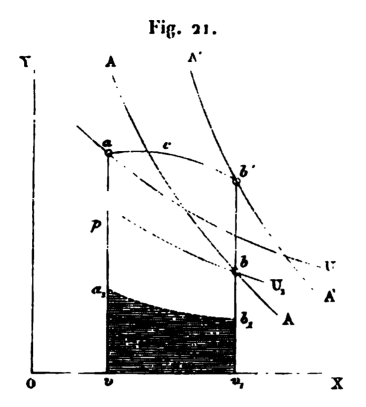
conserve constamment la même valeur quand le corps passe, par un trajet réversible, de son état initial à un point quel-conque d'une ligne adiabatique donnée.

Faisons d'abord voir que cette intégrale a toujours une valeur moindre, si le passage se fait par un trajet non réversible, que s'il se fait par un trajet réversible.

Soit a(p, v) l'état initial d'un corps (fig. 21) qui doit se dilater de Ov à Ov_1 , en surmontant une pression extérieure qui varie suivant la courbe a_1b_1 ; la surface couverte de hachures horizontales représente le travail extérieur produit pendant la dilatation de v en v_1 . Admettons que pendant cette dilatation on n'ait ni fourni ni enlevé de la chaleur au corps. Lorsque le volume a atteint la valeur v_1 , la pression a passé de la valeur v_1b_1 à la valeur v_1b , et l'équilibre s'est établi sous cette dernière pression. Désignons le travail intérieur par U à l'état a, et par U_1 à l'état final b; le travail extérieur L, qui est donné par la surface ombrée, a pour valeur

$$\mathbf{L} = \mathbf{U} - \mathbf{U}_{\scriptscriptstyle 1}$$
.

Menous par le point b la ligne adiabatique AbA; le corps



passe alors du point a au point b de cette ligne, et la valeur de l'intégrale $\int \frac{dQ}{AS}$ est nulle, puisqu'on n'a point fourni de chaleur. Mais si, pendant ce passage et dans les mêmes circonstances, on avait fourni la quantité de chaleur Q, le corps se serait trouvé à la fin de l'opération à l'état b' (fig. 21), auquel correspond la ligne adiabatique A'b'A'; l'intégrale

$$\int \frac{dQ}{AS}$$

aurait alors sans doute une valeur déterminée, parce que le corps aurait passé de la ligne AA à la ligne A'A'; mais cette valeur serait évidemment plus petite que celle qu'on aurait trouvée en amenant le corps de l'état a à l'état b' par un trajet réversible.

Pour le cas général, on trouve donc la loi suivante :

Lorsqu'un corps passe d'un état à un autre, la somme des poids thermiques fournis a la même valeur P, quel que soit le trajet, pourvu qu'il soit réversible; si cette dernière condition n'est pas remplie, la valeur de cette somme change avec le trajet, et elle est toujours plus petite que celle qui correspond à un trajet réversible.

Quand on fait passer le corps de l'état b' à l'état initial par le

trajet b'ca, la somme $\int \frac{dQ}{AS}$ des poids thermiques qu'il fournir sera encore P, car ce passage inverse ne peut se que par un trajet réversible; mais pour le passage dire l'état initial à l'état b', cette somme était plus petite que D'où il résulte que pour un cycle complet non réversib somme des poids thermiques doit être négative; en la gnant par N, on aura l'équation

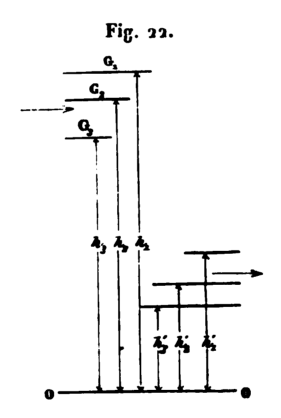
$$\int \frac{dQ}{AS} = -N$$

pour un cycle complet et non réversible, tandis que le complet et réversible avait donné (p. 64) l'équation

$$\int \frac{dQ}{AS} = 0.$$

Le dernier théorème se trouve dans l'ouvrage de M. sius (*), mais il y est démontré d'une autre manière.

Nous avons comparé (p. 66) les phénomènes relatifs cycle réversible à l'ascension ou à la descente lente et



forme de poids. Faisons la même comparaison pour le non réversible.

^{*)} Clausius, Memoires nos IV, V et VI.

des hauteurs h_1, h_2, h_3, \ldots les poids G_1, G_2, G_2, \ldots ; lisponibles sont

$$\begin{cases} \mathbf{W}_1 = \mathbf{G}_1 h_1, \\ \mathbf{W}_2 = \mathbf{G}_2 h_2, \\ \mathbf{W}_3 = \mathbf{G}_3 h_3. \end{cases}$$

scendre ces poids aux niveaux inférieurs h'_1 , h'_2 , supposons que les résistances que ces poids cre soient *plus petites* que ces poids eux-mêmes, t aux niveaux h'_1 , h'_2 , h'_3 avec des vitesses α_1 , α_2 , vaux disponibles sur ces plans scront

$$W'_{1} = G_{1} \left(h'_{1} + \frac{w_{1}^{2}}{2g} \right),$$
 $W'_{2} = G_{2} \left(h'_{2} + \frac{w_{2}^{2}}{2g} \right),$
 $W'_{3} = G_{3} \left(h'_{3} + \frac{w_{3}^{2}}{2g} \right);$

nous désignons par x_1, x_2, x_3, \ldots les hauteurs dues w_1, w_2, w_3 :

$$\begin{cases} \mathbf{W'}_{1} = \mathbf{G}_{1} (h'_{1} + x_{1}), \\ \mathbf{W'}_{2} = \mathbf{G}_{2} (h'_{2} + x_{2}), \\ \mathbf{W'}_{3} = \mathbf{G}_{3} (h'_{3} + x_{3}). \end{cases}$$

e là, pour le bénéfice de travail,

$$F = W_1 + W_2 + W_3 - W_1' - W_2' - W_3'$$

$$\mathbf{F} = \sum (\mathbf{W}),$$

i est identique à l'équation (49). La valeur de la

$$\left(\frac{\mathbf{W}_{1}}{h}\right) = \frac{\mathbf{W}_{1}}{h_{1}} + \frac{\mathbf{W}_{2}}{h_{2}} + \frac{\mathbf{W}_{3}}{h_{3}} - \frac{\mathbf{W}_{1}'}{h_{1}'} - \frac{\mathbf{W}_{2}'}{h_{2}'} - \frac{\mathbf{W}_{3}'}{h_{3}'}$$

ne à l'aide des équations (51) et (52) de la manière

94 PREMIÈRE SECTION. — ÉQUATIONS FONDAMENTALES. suivante. Des équations (52) on tire :

$$\frac{\mathbf{W}'_{1}}{h'_{1}} = \mathbf{G}_{1} \left(1 + \frac{x_{1}}{h'_{1}} \right),$$

$$\frac{\mathbf{W}'_{2}}{h'_{2}} = \mathbf{G}_{2} \left(1 + \frac{x_{2}}{h'_{2}} \right),$$

$$\frac{\mathbf{W}'_{3}}{h'_{3}} = \mathbf{G}_{3} \left(1 + \frac{x_{3}}{h'_{3}} \right).$$

Si dans ces équations on remplace G₁, G₂, G₃ par leurs valeurs tirées des équations (51), on trouve

$$\frac{\mathbf{W}_{1}}{h_{1}} - \frac{\mathbf{W}_{1}'}{h'_{1}} = -\mathbf{G}_{1} \frac{x_{1}}{h'_{1}},$$

$$\frac{\mathbf{W}_{2}}{h_{2}} - \frac{\mathbf{W}_{1}'}{h'_{1}} = -\mathbf{G}_{2} \frac{x_{2}}{h'_{2}}, \dots$$

En additionnant et employant les notations connues, ou a

$$\sum_{i} \left(\frac{\mathbf{W}}{h} \right) = -\sum_{i} \left(\frac{\mathbf{G} x}{h'} \right),$$

équation identique à l'équation (50), si nous désignons la somme du second membre par N. Lorsque les poids arrivent aux niveaux inférieurs avec des vitesses nulles, on a évidemment $x_1 = 0, x_2 = 0, \ldots$, et, par suite,

$$\sum \left(\frac{\mathbf{W}}{\hbar}\right) = \mathbf{o},$$

résultat déjà trouvé pour le cycle réversible.

Cette représentation explique clairement les phénomènes qui se passent dans les cycles d'opérations; dans un cycle non réversible nous n'avons pas le maximum du travail gagné, lorsque la chaleur venant d'une source passe d'une certaine température à une température inférieure; ou, ce qui est analogue, on ne laisse pas descendre le poids de toute la hauteur de chute donnée, mais on le retire à un niveau situé plus haut que le niveau inférieur donné.

Il en est de même dans le cas inverse. Lorsque dans un cycle non réversible, on y fait passer de la chaleur d'une cer-

ine température à une température supérieure, on n'a pas le inimum du travail dépensé. On élève, pour ainsi dire, des oids d'un certain niveau à un niveau supérieur, non pas unirmément, mais avec une vitesse croissante.

Nous reviendrons plus tard sur les questions que nous veons de traiter, nous démontrerons encore d'une autre maière les théorèmes que nous avons établis, et nous chercheons une nouvelle équation pour déterminer la valeur N de intégrale de l'équation (50). Nous trouverons plus loin des ccasions plus favorables pour expliquer clairement la signifiation de ces propositions, et leur application à des cas partiuliers aux gaz et aux vapeurs.



DEUXIÈME SECTION.

RECHERCHES SUR LES GAZ PERMANENTS.

I. – Lois de Mariotte et de Gay-Lussac.

On appelle gaz permanents les gaz que l'on n'a pu liquéfier ni solidifier jusqu'à présent par aucun moyen : les vapeurs sont, au contraire, des espèces de gaz qui provienment des corps liquides ou solides; on les obtient ordinairement en fournissant de la chaleur à ces derniers, et on peut les ramener à leur état primitif par des moyens convenables.

Il n'existe très-probablement aucun gaz permanent : l'impossibilité où l'on est de transformer les gaz appelés permaments vient sans doute de l'insussisance des moyens dont nous
pouvons disposer: et en esset certains gaz, par exemple l'acide
carbonique, comptés autresois parmi les gaz permanents, appartiennent maintenant aux vapeurs.

On conserve néanmoins cette distinction entre les fluides aériformes, et elle se justifie jusqu'à un certain point dans les recherches qui nous occupent.

Lorsqu'on applique, en effet, les principes fondamentaux de la théorie mécanique de la chaleur à l'examen des gaz et des vapeurs, en tenant compte des résultats donnés par les expériences, on trouve pour ces deux espèces de fluides des formules fondamentales différentes. La première série de formules se rapporte uniquement aux gaz permanents, et la seconde ne peut servir que pour les vapeurs, et même seulement pour les vapeurs saturées, c'est-à-dire pour les vapeurs en contact avec leurs liquides générateurs. Il est certain cependant qu'un lien commun unit ces deux séries de formules, et qu'elles doivent pouvoir se déduire des mêmes formules

fondamentales encore inconnues. Les formules auxquelles la théorie mécanique de la chaleur a conduit jusqu'à présent n'expriment que les propriétés de certains états limites. Les gaz permanents sont, sans nul doute, des vapeurs très-éloignées de leur point de saturation, qui ont besoin d'être extrèmement comprimées et refroidies pour passer à l'état liquide; c'est ce que l'on fait ordinairement pour condenser les vapeurs. Les vapeurs saturées sont au contraire des gaz qui ont atteint le point de condensation, c'est-à-dire un état dans lequel elles se liquéfient par la moindre diminution de volume et le plus petit refroidissement.

Nous allons d'abord chercher les équations relatives au premier état limite, équations qui ne s'appliquent qu'à un gaz parfaitement permanent, c'est-à-dire un gaz idéal; il restera ensuite à examiner jusqu'à quel point tel ou tel gaz réel, dit permanent, s'approche par ses propriétés d'un gaz parfait.

Ces gaz sont jusqu'à présent les seuls corps pour lesquels on connaisse la relation qui existe entre le volume, la pression et la température; cette relation est donnée par les lois de Mariotte et de Gay-Lussac.

On les représente ordinairement par la formule

$$(53) \qquad \frac{v}{v_0} = \frac{p_0}{p} \frac{1+\alpha t}{1+\alpha t_0},$$

dans laquelle v et v, désignent les volumes de l'unité de poids d'un certain gaz, p et p_0 ses pressions aux températures t et t (mesurées en degrés centigrades); α est le coefficient de dilatation des gaz. Lorsque les quantités p_0 , v_0 et t_0 caractérisent l'état initial de l'unité de poids du gaz, pris pour terme de comparaison, et quand on fait la température initiale $t_0 = 0^\circ$, on tire facilement de la dernière formule, la relation

$$\frac{p_{\mathfrak{o}} - p_{\mathfrak{o}} v_{\mathfrak{o}}}{p_{\mathfrak{o}} v_{\mathfrak{o}}} = \alpha t.$$

C'est cette formule dont s'est servi M. Regnault pour déterminer par l'expérience le coefficient de dilatation α des différents gaz.

Dans une première série d'expériences, on maintint le gaz sous un volume constant, on porta la température de o à 100 degrés, et on observa l'accroissement de la pression de p, à p. On a, pour ce cas, d'après la formule (54),

$$\alpha = \frac{p - p_{\bullet}}{100 p_{\bullet}}.$$

Dans une deuxième série d'expériences, on opéra au contraire sous une pression constante, et on observa l'augmentation de volume pour un accroissement de température de o à 100 degrés; pour ce cas, la formule (54) donne

$$\alpha = \frac{v - v_0}{100 v_0}.$$

En opérant sur différents gaz, M. Regnault n'obtint pas par les deux méthodes les mêmes valeurs du coefficient de dilatation α ; ainsi

Pour l'air atmosphérique, à volume constant.. $\alpha = 0,003665$ Pour l'air atmosphérique, à pression constante. $\alpha = 0,003670$ Pour l'hydrogène, à volume constant..... $\alpha = 0,003667$ Pour l'hydrogène, à pression constante..... $\alpha = 0,003667$ Pour l'acide carbonique, à volume constant.... $\alpha = 0,003668$ Pour l'acide carbonique, à pression constante... $\alpha = 0,003668$

Les deux premiers gaz sont considérés comme des gaz permanents; l'acide carbonique est rangé parmi les vapeurs.

Ces indications, jointes aux résultats des expériences saites par M. Regnault sur d'autres gaz, démontrent que les valeurs du coefficient de dilatation a déterminées par les deux méthodes dissèrent un peu pour le même gaz permanent, et que ces valeurs ne sont pas non plus tout à sait les mêmes pour tous les gaz permanents; tandis que, pour les vapeurs, la disférence entre les nombres trouvés par les deux méthodes est plus grande, et ces nombres sont notablement plus grands que ceux qui se rapportent aux gaz permanents.

On trouva en outre dans ces expériences, que le coessicient a à volume constant augmentait avec la pression initiale p_* , et que le coefficient à pression constante augmentait aussi avec la pression.

On obtint, par exemple, dans les expériences faites par la méthode des volumes variables :

| Pressions en millimètres de mercure. | | |
|---|---|-----------|
| Air san san bari su s | \ 760 | 0,0036706 |
| Air atmosphérique | ··· \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ | 0,0036944 |
| Hydrogène | (790 | 0,0036613 |
| | ··· { 790 2520 | 0,0036616 |
| Acide carbonique | \ 760 | 0,0037099 |
| | 2545 | 0,0038455 |

Nous devons conclure de ces nombres qu'aucun gaz ne suit complétement la loi de Mariotte et de Gay-Lussac, et que les vapeurs s'en éloignent le plus; mais que la dilatabilité des gaz se rapproche d'autant plus de celle des gaz parsaits que la pression sous laquelle se sait la dilatation est plus saible.

Supposons que la vraie valeur du coefficient de dilatation d'un gaz parsait soit α , et que cette valeur croisse proportionnellement à la pression; en désignant par α_1 et α_2 les valeurs de α qui correspondent à la pression p_1 et à la pression supérieure p_2 , on aurait

$$\alpha_1 = \alpha + \beta p_1$$
 et $\alpha_2 = \alpha + \beta p_2$.

Si nous éliminons β entre ces deux équations, nous aurons pour la valeur de α

$$\alpha = \frac{\alpha_1 p_2 - \alpha_2 p_1}{p_2 - p_1}.$$

En nous servant des valeurs du tableau précédent, nous aurons (*):

| | • | <u>:</u> |
|-------------------|-----------|----------|
| Air atmosphérique | 0,0036603 | 2,73,20 |
| Hydrogène | 0,0036612 | 273,13 |
| Acide carbonique | 0,0036522 | 273,81 |

^(*) Mousson, Die Physik auf Grundlage der Erfahrung; Zurich, 1860, t. 11. p. 59.

On conclut de tout ce qui précède que l'hydrogène se rapproche le plus d'un gaz parfait, et que nous pouvons prendre sans hésitation, pour la valeur inverse du coefficient de dilatation d'un gaz parfait, le chiffre 273, et pour la valeur correspondante de α , la valeur 0,003663.

Cette dernière valeur de a dissère si peu de celle qu'on a trouvée pour l'air atmosphérique, que ce gaz, dont nous serons usage exclusivement dans la suite, peut être également considéré comme un gaz permanent.

Cela posé, mettons l'équation (53) sous une forme plus commode, due à Clapeyron. Pour cela, divisons le numérateur et le dénominateur du second membre par α , et posons $\frac{1}{\alpha} = 273$, il viendra

$$\frac{v}{v_0} = \frac{p_0}{p} \frac{273 + t}{273 + t_0};$$

et, par suite,

(55)
$$\frac{p_{0}}{273+t} = \frac{p_{0}v_{0}}{273+t_{0}}:$$

ce qui montre que la valeur

$$\frac{pv}{273+t} \quad .$$

est constante pour un gaz permanent déterminé. En désignant cette valeur constante par R, on écrira

(56)
$$pv = \mathbf{R}(273 + t).$$

C'est sous cette dernière forme que nous emploierons dorénavant la loi de Mariotte et de Gay-Lussac.

Au lieu du volume v de l'unité de poids du gaz, on peut introduire le poids spécifique ou la densité, c'est-à-dire le poids de l'unité de volume (poids d'un mètre cube de gaz mesuré en kilogrammes). En désignant cette quantité par γ, on a, d'après la définition,

$$v\gamma = 1;$$

et, par suite,

$$\frac{p}{\gamma} = R (273 + t).$$

On peut interpréter les équations (56) et (57) de la manière suivante. Le produit pv dans l'équation (56) représente une quantité de travail; c'est le travail produit par l'unité de poids du gaz renfermé dans un cylindre, où il se dilate en poussant un piston, et surmontant une pression extérieure constante p. L'équation (56) montre que ce travail est d'autant plus grand que la température est plus élevée.

On peut encore considérer la quantité pv ou $\frac{p}{\gamma}$ comme une longueur; elle représente en effet la hauteur d'une colonne d'air dont la densité constante est γ , et qui, par son poids, exerce la pression p sur l'unité de surface.

Admettons que l'équation (57) se rapporte à un gaz déterminé. Pour un autre gaz, sous la même pression p et pour la même température t, la densité γ prendra la valeur γ_i , et la constante R la valeur R_i , de telle sorte que pour ce gaz on aura la relation

$$\frac{p}{\gamma_1} = \mathbf{R}_1(273 + \ell).$$

Divisons l'équation (57) par cette dernière équation, membre à membre, nous aurons

$$\frac{\gamma_i}{\gamma} = \frac{\mathbf{R}}{\mathbf{R}_i}$$

Mais le quotient $\frac{\gamma_1}{\gamma}$ est la densité du second gaz relativement au premier : la désignant par ϵ , il vient donc

$$R = R_1 \epsilon$$
;

d'où l'on conclut que la quantité R, ε est constante pour tous les gaz permanents.

'Si nous considérons l'air atmosphérique comme un gaz permanent, dont la constante caractéristique est R, nous avons pour un gaz quelconque la formule

$$pv = \frac{p}{\gamma} = \frac{R}{\epsilon} (273 + t).$$

Au lieu de nous servir de cette relation, nous supposerons, ans ce qui suit, que la quantité R soit déterminée pour haque gaz permanent, et nous emploierons la loi de Mariotte t de Gay-Lussac sous une des formes (56) ou (57).

M. Regnault a trouvé pour l'air atmosphérique, à la tempéature zéro, et sous la pression moyenne de 760 millimètres, l'est-à-dire sous la pression $p = 10334^{kg}$ par mètre carré,

$$\gamma = 1,29318^{kg}$$
.

La substitution de cette valeur dans l'équation (57) donne pour l'air atmosphérique

$$R = 29,272.$$

Le tableau suivant donne encore les résultats des expériences de M. Regnault pour quelques gaz simples et permanents (*):

| | Densité ¿ relativement à l'air | | |
|-------------------|-----------------------------------|----------------|--------------|
| | Valeurs de y. | atmosphérique. | Valeurs de R |
| Air atmosphérique | 1,29318 | 1,00000 | 29,272 |
| Azote | 1,25616 | 0,97137 | 30,134 |
| Oxygène | 1,42980 | 1,10563 | 26,475 |
| Hydrogène | 0,08957 | 0,06926 | 422,612 |

^(*) Pour l'acide carbonique, qui appartient aux vapeurs et qui doit présenter des écarts plus grands relativement à la loi de Mariotte et de Gay-Lussac, M. Regnault a trouvé $\gamma = 1,97741$ et $\epsilon = 1,52901$; d'où R = 19,143.

Remarque. — C'est peut-être seulement par un hasard remarquable que la valeur de R de l'hydrogène, c'est-à-dire du gaz qui se rapproche le plus d'un gaz parfait, est presque égale à l'équivalent mécanique de la chaleur, 424 kilogrammètres. En modifiant légèrement les chiffres de M. Regnault, on arriverait même à l'égalité; si l'on rapportait, en outre, les poids spécifiques de tous les gaz, non plus à l'air atmosphérique, mais à l'hydrogène (comme on le fait pour les poids atomiques), les formules que nous trouverons par la suite dans l'élude des gaz se simplifieraient considérablement. Admettons que pour l'hydrogène on ait R=424, et que ϵ soit le poids spécifique d'un gaz relativement à l'hydrogène, on aurait pour ce gaz $R=\frac{424}{\epsilon}$; mais le produit AR, dans lequel A représente l'équivalent calorifique de l'unité de travail, c'est-à-dire $\frac{1}{424}$, joue

Les valeurs de γ se rapportent à la latitude de Paris. A cause de l'accélération g de la pesanteur, ces valeurs sont un peu dissérentes en d'autres lieux; mais on peut négliger ces dissérences parce qu'elles sont extrêmement petites.

Puisque, d'après ce que nous savons, les véritables gaz de la nature ne suivent pas entièrement la loi de Mariotte et de Gay-Lussac, la quantité R de l'équation (56) n'est pas rigoureusement constante; mais cette quantité doit être considérée comme une fonction de p et de v, fonction qui, il est vrai, varie extrêmement peu avec ces quantités. Les efforts tentés pour trouver une équation qui caractérise rigoureusement les gaz ont été jusqu'à présent infructueux, et les formules empiriques qui ont été établies dans ce but (*) ne peuvent servir de base pour des recherches théoriques.

Comme cet Ouvrage est destiné essentiellement aux besoins de la Mécanique appliquée et comme c'est surtout l'air atmosphérique qui nous intéresse parmi les gaz permanents, nous emploierons dans la suite l'équation (56) sans corrections; cela peut se faire sans inconvénient pour l'air atmosphérique, précisément parce que, pour ce gaz, les écarts sont trèsfaibles.

dans tout ce qui va suivre un rôle très-important. La valeur de ce produit serait donc

$$AR = \frac{1}{4}$$

L'emploi de cette relation ne serait pourtant pas justifié, malgré l'accord presque parfait avec les résultats des expériences, si on ne parvenait à en démontrer l'exactitude par des considérations théoriques.

(*) Sur les écarts de la loi de Mariotte et de Gay-Lussac, voyez entre autres:

Joule et Thomson, On the thermal effects of fluids in motion: Phil. Transactions for 1854.

Jounnan, Beiträge zur Theorie der Gaze: Programm des Kölnischen Realgymnasii, 1859.

REYE, Die mechanische Wärmetheorie und das Spannungsgesetz der Gase: Inaugural-Dissertation, Göttingen, 1861.

Schrüder van der Kolk, Ueber die Abweichungen der wirklichen Gase vom Mariotte'schen Gesetz: Poggendorffs Annalen, 1862.

II. — De la capacité calorifique des gaz.

Pour déterminer la quantité de chaleur qu'il faut fournir à in corps pour élever sa température t de dt, on a comparé usqu'ici en physique cette quantité à celle qui est nécessaire pour élever de 0° à dt° l'unité de poids de l'eau.

Le rapport de ces deux quantités de chaleur donnait alors une mesure de la capacité du corps pour la chaleur, relativement à l'eau. On appelle ce rapport chaleur spécifique ou capacité calorifique du corps. Enfin on le désigne encore par chaleur spécifique en poids pour indiquer que l'on compare des poids égaux du corps et de l'eau.

Le rapport change quand au lieu de poids on compare des volumes égaux, et on le nomme alors chaleur spécifique en volume.

Ces deux chaleurs spécifiques sont liées par une relation très-simple. Désignons par c la chaleur spécifique en poids du corps, par γ_1 son poids spécifique (poids de 1 mètre cube), et par γ celui de l'eau; la quantité de chaleur nécessaire pour augmenter de dt la température de γ_1 kilogrammes, c'est-à-dire de 1 mètre cube, est

$$c\gamma, dt.$$

La quantité de chaleur nécessaire pour élever de zéro à de y kilogrammes, ou 1 mètre cube d'eau, sera

$$\gamma dt$$
.

Le rapport de ces deux quantités de chaleur donne la chaleur spécifique à volumes égaux; en la désignant par ω , il vient

$$\omega = \frac{\gamma_1}{\gamma} c.$$

Mais le rapport $\frac{\gamma_1}{\gamma}$ est simplement la densité du corps relative,

106 DEUXIÈME SECTION. — DES GAZ PERMANENTS. à l'eau; si on le désigne par ε, on a

(58) $\omega = \varepsilon c.$

La chaleur spécifique en volume d'un corps se trouve donc en multipliant sa chaleur spécifique en poids par sa densité relative à l'eau.

Exemple. — Pour le fer chimiquement pur la chaleur spécifique en poids est c = 0,1138, le poids spécifique est 7,8439,
d'où l'on tire $\omega = \varepsilon c = 0,8926$: cela veut dire que 1 kilogramme de fer exige pour une certaine élévation de température une quantité de chaleur qui est 0,1138 de celle qui est
nécessaire pour élever la température de l'eau prise à zéro de
la même quantité, tandis que 1 mètre cube de fer exige les
0,8926 de la chaleur nécessaire pour 1 mètre cube d'eau.

Au point de vue de la théorie mécanique de la chaleur, cette explication est au moins incomplète. Il ne suffit pas de connaître l'élévation de température pour déterminer la quantité de chaleur fournie au corps; il faut encore connaître les autres changements subis par le corps pendant l'introduction de la chaleur. En général, on sous-entend dans la définition ordinaire de la capacité calorifique que le travail de disgrégation (voyez l'Introduction) est le même pour tous les corps.

Ordinairement il y a dilatation lorsqu'on fournit de la chaleur à un corps; s'il est soumis à une pression extérieure, il y a déjà un travail produit, puisque le corps en se dilatant surmonte cette pression extérieure; à ce travail correspond une certaine quantité de chaleur qui disparaît dans l'opération et ne peut pas par conséquent contribuer à l'élévation de la température. La capacité calorifique dépend donc de la pression extérieure sous laquelle le corps change de volume, et en outre de la loi suivant laquelle cette pression varie pendant la dilatation. Comme cette variation est arbitraire, il peut y avoir un nombre infini de valeurs pour la capacité calorifique d'un corps. Les déterminations faites antérieurement par les Physiciens ne sont pourtant pas sans utilité, parce qu'on connaît les circonstances dans lesquelles la chaleur a été fournie aux

corps. Tel est le cas des expériences de M. Regnault. Les corps se trouvaient en esset sous la pression constante de l'atmosphère. Les résultats trouvés ne sont rigoureusement vrais que pour une pression extérieure constante (celle de l'atmosphère).

Pour les solides et la plupart des liquides, la dilatation est, il est vrai, très-faible; la quantité de chaleur transformée en travail est par suite très-petite; les valeurs des capacités calorisques déterminées par des expériences faites dans des circonstances non identiques sont peu différentes dans l'état actuel de la science. Il est cependant bon de faire remarquer cette différence dans les ouvrages de physique.

Mais on ne pouvait pas faire abstraction du fait que nous venons de signaler pour les gaz dont la dilatabilité par la chaleur est considérable, et les quantités de chaleur transformées en travail, lorsque ces corps se dilatent en surmontant une pression extérieure, ne pouvaient généralement pas échapper à l'observation. C'est pour cela qu'on a distingué dès l'origine au moins deux espèces de chaleurs spécifiques pour les gaz, en indiquant comment ils se comportent pendant l'introduction de la chaleur. On a distingué en physique la capacité calorifique à volume constant, considérées l'une et l'autre soit en poids, soit en volume.

Avec la capacité calorifique à pression constante on a supposé que le gaz se dilatait sous une pression constante pendant l'introduction de la chaleur; avec l'autre il n'y a pas de
dilatation, et le volume reste constant. D'après les principes
de la théorie mécanique de la chaleur, on voit que la capacité
calorifique à pression constante est plus grande que la capacité à volume constant; car il faut fournir, pour une même
élévation de température, une plus grande quantité de chaleur dans le premier cas, où le gaz effectue un travail et où
une partie de la chaleur fournie disparaît, se transforme en
travail, comme on dit habituellement.

Désignons la capacité en poids d'un gaz à pression constante par c, et la capacité en poids à volume constant par c, on aura les capacités en volume à pression constante et à volume constant représentées par les lettres ω_p et ω_r , en multipliant respectivement c_p et c_r , par la densité ε du gaz relative à l'eau.

Les expériences les plus récentes sur la chaleur spécifique des gaz sont dues à M. Regnault; mais elles donnent seulement la capacité à pression constante; l'autre capacité n'a pu être déterminée directement jusqu'ici : on l'obtient par le calcul, comme nous le ferons voir plus tard.

| | Capacité en poids c _p à pression constan | Capacité en volume ω_p ite et rapportée à l'eas. |
|-------------------|---|---|
| Air atmosphérique | 0,23751 | 0,00030714 |
| Azote | 0,24380 | 0,00030625 |
| Oxygène | 0,21751 | 0,00031099 |
| Hydrogène | . 3,40900 | 0,00030533 |

Le tableau précédent comprend dans la première colonne les résultats des expériences de M. Regnault (*); nous nous bornons à citer l'air atmosphérique et les gaz simples permanents; le Mémoire de M. Regnault donne les chaleurs spécifiques à pression constante d'un grand nombre de gaz et de vapeurs.

Le tableau précédent indique que les capacités en poids à pression constante sont différentes pour les divers gaz; celle de l'hydrogène s'éloigne d'une manière remarquable des autres : elle est même plus grande que celle de tous les corps solides et liquides : après l'hydrogène vient l'eau dont la capacité en poids est 1. Pour tous les autres corps la chaleur spéricifique est moindre que 1, et beaucoup moindre pour la plupart d'entre eux.

M. Regnault a trouvé un autre résultat très-important pour notre étude; c'est que la chaleur spécifique des gaz, et notamment celle de l'air atmosphérique, est la même à différentes températures et sous différentes pressions. Ce résultat a confirmé une hypothèse que M. Clausius a émise dans son premier Mémoire (1850) en partant de considérations théoriques-

^(*) REGNAULT, Relation des expériences, etc., t. II, Paris, 186", p. 298 et 303.

La deuxième colonne de notre tableau contient les capacités en volume à pression constante. Les chissres de cette colonne ont été calculés d'après la règle indiquée par l'équation (58), c'est-à-dire en multipliant la chaleur spécifique à pression constante c, par la densité relative à l'eau des dissérents gaz. [On obtient cette densité en divisant par 1000, poids spécifique de l'eau, les valeurs de γ données par le tableau de la page 103 (*)].

A l'inspection des nombres de la seconde colonne, on aperçoit des différences si petites, qu'on est tenté de les attribuer à des erreurs d'observation. Mais lorsqu'on calcule la capacité en volume des autres gaz et des vapeurs expérimentés par M. Regnault, on voit que ces différences ne sont faibles que pour les gaz permanents. On doit conclure de là que l'égalité des capacités en volume n'existe que pour les gaz parfaits, et ce résultat est confirmé par une formule que nous donnerons plus loin, et à laquelle a conduit la théorie mécanique de la chaleur.

Nous avons dit que jusqu'ici on n'a pas pu déterminer directement la chaleur spécifique à volume constant des différents gaz; mais on a pu la trouver par une voie indirecte, au moins pour l'air atmosphérique. Soit c_ρ la capacité en poids de l'air à pression constante, et c_r sa capacité en poids à volume constant, la valeur du rapport $\frac{c_\rho}{c_r}$, que nous désignons par k, peut s'obtenir par plusieurs méthodes.

^(*) M. Regnault donne, pour la capacité en volume des gaz, des valeurs différentes de celles de notre tableau; il a multiplié la capacité en poids par la densité des gaz prise relativement à l'air, et non relativement à l'eau. Ces nombres ont, par suite, une signification compliquée, et ne représentent pas les capacites en volume des gaz dans la véritable acception du mot, comme M. Clausius l'a déjà remarqué avec raison Sur la chaleur spécifique des gaz: Annalen der Chemie, t. CXV). Lorsqu'on n'a en vue que la comparaison des nombres entre eux, cette manière de procéder ne présente pas d'inconvénients; mais j'ai préferé rapporter les densités des gaz à l'eau, parce qu'on a l'habitude de prendre la chaleur spécifique et la densité d'un corps quelconque relativement à ce corps.

M. Clausius prend pour unité la capacité en poids de l'air; pour obtenir la capacité en volume, il multiplie la capacité en poids par la densité du gaz par rapport à l'air.

Lorsque nous appliquerons plus loin à différents problèmes les formules fondamentales de la théorie mécanique de la chaleur, nous donnerons quelques-unes de ces méthodes. La méthode (*) employée successivement par Gay-Lussac et Welter, par Clément et Desormes, et plus tard par Masson, a donné respectivement k=1,372; 1,357 et 1,419; par une autre méthode, employée par M. Hirn (**) et M. Weisbach (***), on a trouvé les nombres 1,3845 et 1,4025 (****).

Dulong a comparé les résultats tirés de la formule de la vitesse du son, qui contient la quantité k, avec les observations faites sur la propagation du son dans l'air. Il a trouvé par ce moyen k=1,421; il a trouvé le même nombre pour l'azote, l'oxygène et l'hydrogène. La comparaison de la même formule avec les observations de MM. Moll et Van Beek sur la vitesse du son a donné pour l'air atmosphérique k=1,410.

Cette dernière valeur est considérée aujourd'hui comme la plus exacte; elle est d'ailleurs consirmée indirectement par d'autres expériences, sur lesquelles nous reviendrons.

Dans la formule

$$k=\frac{c_p}{c_{\bullet}},$$

nous pouvons saire maintenant pour l'air atmosphérique k=1,410 et $c_p=0,23751$, d'après M. Regnault; nous en déduisons pour la chaleur spécifique en poids de l'air à volume constant

$$c_{\bullet} = 0,16844.$$

Nous verrons plus tard que l'on peut à l'aide de ces élé-

^(*) WÜLLNER, Experimentalphysik, t. II, p. 279. — Mousson, Physique, t. II, p. 56.

^(**) Hirn, Théorie mécanique de la chaleur, p. 69.

^(***) Civilingenieur, t. V, p. 46.

^(****) Récemment M. Cazin a publié des expériences analogues aux précédentes, dans lesquelles il a évité plusieurs causes d'erreur à l'aide d'une méthode particulière. Ses observations conduisent au nombre 1,41 pour l'air, l'hydrogène, l'azote, l'oxygène, l'oxyde de carbone. Essai sur la détente et la compression des gaz (Annales de Chimie et de Physique, 3° série, t. LXVI).

ments déterminer la chaleur spécifique à volume constant d'autres gaz permanents.

III. — Application des équations fondamentales aux gaz.

A l'aide des résultats d'expériences énoncés ci-dessus, on peut transformer les équations sondamentales de la théorie mécanique de la chaleur qui ont été établies dans la première Section, p. 76, et en déduire les propriétés des gaz permanents.

Nous nous appuierons sur les hypothèses suivantes :

- 1º Un gaz parsait suit rigoureusement la loi de Mariotte et Gay-Lussac;
- 2° La chaleur spécifique à pression constante d'un pareil gaz est une quantité constante : il en est de même de la chaleur spécifique à volume constant;
- 3º Le plus important des gaz permanents, l'air atmosphérique, peut être considéré, dans les recherches qui suivent, comme un gaz parsait.

On a vu dans le Chapitre précédent jusqu'à quel point ces hypothèses sont justifiées; M. Regnault a prouvé par expérience que l'on peut légitimement admettre que la chaleur spécifique à pression constante soit invariable : quant à la chaleur spécifique à volume constant, les doutes ne peuvent être dissipés que par les recherches ultérieures.

Considérons l'unité de poids du gaz ayant le volume v et la pression p, et élevons de dt la température t de ce gaz sous une pression constante; la quantité de chaleur à fournir sera, d'après ce qui précède,

$$dQ_{p} = c_{p} dt$$
.

Quand on échausse le gaz sous un volume constant, on a

$$dQ = c, dt;$$

mais ces deux quantités de chaleur peuvent se déterminer aussi par les équations générales (III) établies à la page 76.

Si la pression reste constante pendant l'échauffemen dp = 0, la dernière de ces équations donne

$$d\mathbf{Q}_{p} = \frac{\mathbf{AY}}{\left(\frac{dt}{dv}\right)} dt.$$

Si le volume reste constant, dv = 0, on tire de la seconde équation

$$dQ_r = \frac{AX}{\left(\frac{dt}{dp}\right)}dt.$$

Égalons les deux valeurs de dQ_p et dQ_s , il viendia

$$c_p = \frac{AY}{\left(\frac{dt}{dv}\right)}$$
 et $c_r = \frac{AX}{\left(\frac{dt}{dp}\right)}$

Ces équations déterminent pour les gaz permanents les sonctions X et Y,

(59)
$$\begin{cases} X = \frac{c_{r}}{A} \left(\frac{dt}{dp} \right), \\ Y = \frac{c_{p}}{A} \left(\frac{dt}{dv} \right). \end{cases}$$

Il y a encore dans ces deux équations les quotients dissérentiels de la température relativement à p et à v; mais pour les gaz, la loi de Mariotte et Gay-Lussac donne, d'après l'équation (56),

$$pv = R(273 + t);$$

et en dissérentiant, il vient

(60)
$$\left\{ \begin{pmatrix} \frac{dt}{dp} \end{pmatrix} = \frac{v}{R}, \\ \left(\frac{dt}{dv} \right) = \frac{p}{R}. \right.$$

Substituons ces valeurs dans l'équation (59), nous aurons

(61)
$$\begin{cases} \mathbf{X} = \frac{c_{r} v}{\mathbf{AR}}, \\ \mathbf{Y} = \frac{c_{p} p}{\mathbf{AR}}. \end{cases}$$

Employons ces valeurs de X et de Y pour trouver les formes qu'affectent les équations fondamentales, quand on les applique aux gaz.

La première équation fondamentale (p. 76) donne la relation qui existe entre X et Y:

$$\left(\frac{d\mathbf{Y}}{dp}\right) - \left(\frac{d\mathbf{X}}{dv}\right) = \mathbf{I}.$$

Lorsque l'on suppose que les chaleurs spécifiques sont constantes, les équations (61) fournissent les valeurs des quotients différentiels

$$\left(\frac{d\mathbf{Y}}{dp}\right) = \frac{c_{\rho}}{\mathbf{AR}}$$
 et $\left(\frac{d\mathbf{X}}{dv}\right) = \frac{c_{r}}{\mathbf{AR}}$.

En substituant ces valeurs dans l'équation précédente, on a

$$(62) c_p - c_r = AR,$$

relation très-remarquable qui a été donnée sous cette sorme pour la première sois par M. Clausius (*).

On en conclut que la différence des deux chaleurs spécifiques en poids est une quantité constante AR, particulière pour chaque gaz.

Multiplions les deux membres de l'équation (62) par la densité ε du gaz par rapport à l'eau; on aura dans le premier membre les quantités $\omega_p = \varepsilon c_p$ et $\omega_* = \varepsilon c_*$, dont la première est la capacité en volume du gaz à pression constante, et la seconde la capacité en volume à volume constant; on obtient ainsi

(63)
$$\omega_{p} - \omega_{r} = \mathbf{A} \mathbf{R} \, \boldsymbol{\varepsilon}.$$

On a démontré à la page 102 que la quantité R a la même valeur pour tous les gaz (on trouve avec les valeurs données plus haut R = 0,0378540); on conclut que la différence des deux capacités en volume est la même pour tous les gaz : proposition qui a été déduite du principe de Carnot pour la pre-

^(*) CLAUSIUS, ler Mémoire, p. 44.

mière fois par Clapeyron; mais c'est M. Clausius qui l'a mise sous la forme que nous venons d'indiquer.

Les quantités qui entrent dans l'équation (62) sont toutes connues, d'après ce qui précède, au moins pour l'air atmosphérique; prenons pour ce gaz, R=29,272, $c_p=0,23751$, $c_r=0,16844$: alors cette équation donne la valeur de l'équivalent mécanique de la chaleur:

$$\frac{1}{A} = \frac{R}{c_p - c_r} = 423,80^{\log m}$$
.

Nous avons dit, dans l'Introduction, que M. Joule a trouvé le nombre 423,55 par des expériences diverses, et que nous adoptons le chissre 424.

Un tel accord entre les valeurs de l'équivalent mécanique de la chaleur trouvées par l'expérience et le calcul constitue peut-être la meilleure preuve de l'exactitude des hypothèses sur lesquelles s'appuie la théorie mécanique de la chaleur (*).

Les équations (62) et (63) peuvent servir pour déterminer les capacités, en poids et en volume, des gaz à volume constant; ces valeurs sont d'une très-grande importance pour la théorie mécanique de la chaleur.

Si l'on fait dans ces équations $A = \frac{1}{424}$, et si l'on y mel pour c_p et R les valeurs données ci-dessus, on trouve :

| | c_v | Capacité en volume | Rapport $k = \frac{c_p}{c_v} = \frac{\omega_p}{\omega_r}.$ |
|---|--------------------|---------------------------------------|--|
| Air atmosphérique Azote Oxygène Hydrogène | 0,17273 0,15507 | 0,00021786 0,00021697 0,0002171 | 1,4098 1,4114 1,4026 1,4132 |

^(*) L'équivalent mécanique de la chalcur a été calculé par la méthode indiquée ci-dessus dans les premiers écrits sur la théorie mécanique de la chalcur. M. Mayer a trouvé 365 (1841); M. Holtzmann, 374 (1845); M. Clausius, 370 (1850). Ces nombres s'écartent du nombre que nous adoptons, parce que la chalcur spécifique de l'air n'était pas encore rigoureusement déterminée à cette époque-MM. Delaroche et Bérard avaient trouvé pour la chalcur spécifique de l'air pression constante $c_p = 0,267$, tandis que la vraie valeur obtenue par M. Regnault est 0,23751.

On voit que la capacité en volume, à volume constant, est resque la même pour les quatre gaz; quant à la capacité en olume, à pression constante, on a trouvé le même résultat : a différence $\omega_{\rho} - \omega_{\rho}$ (voyez le tableau de la page 108) est aussi constante pour ces gaz, et a pour valeur 0,00008928.

La troisième colonne donne des nombres conformes aux expériences citées plus haut, qui ont donné le même rapport k pour les quatre gaz en question. Dans les calculs ordinaires, on peut parfaitement prendre pour ces gaz k=1,410.

Passons à la seconde équation fondamentale. On a trouvé dans la première Section, p. 40,

$$S = Y\left(\frac{dS}{dp}\right) - X\left(\frac{dS}{dv}\right),$$

dans laquelle la fonction S était une quantité mathématiquement déterminée. Guidés ensuite par des considérations générales, nous avons pu supposer que S n'était autre chose que la température, et nous avons posé

$$S = a + t$$

formule dans laquelle t est exprimé en degrés centigrades et compté à partir du point de la glace fondante; la quantité a est une constante qui se rapporte à un zéro de l'échelle thermométrique indiquée par la nature même, et que l'on ne pouvait déterminer par les recherches générales.

En substituant la valeur de S dans la deuxième équation fondamentale, on a obtenu (p. 76)

$$a + t = \mathbf{Y}\left(\frac{dt}{dp}\right) - \mathbf{X}\left(\frac{dt}{dv}\right)$$

Mettons dans le second membre les valeurs trouvées par les équations (60) et (61) (p. 112) pour les gaz permanents, nous aurons

$$a+t=c_{p}\frac{p}{AR}\frac{v}{R}-c_{r}\frac{v}{AR}\frac{p}{R},$$

0u

$$a+t=\frac{c_p-c_r}{AR}\frac{pv}{R};$$

mais les équations (62) et (56) ont donné respectivement les relations

$$c_{\rho}$$
— c_{r} = AR,
 pv = R (273 + t).

En substituant dans l'équation précédente, on a le résultat très-simple

$$(64) a=273,$$

auquel se réduit la deuxième équation sondamentale appliquée aux gaz permanents. Ce résultat est extrêmement important, parce qu'il donne une très-grande probabilité à notre hypothèse sur la sonction S, que nous avons introduite dans nos considérations générales, sans saire aucune supposition sur les propriétés particulières des corps. Nous pouvons prendre cette sonction comme mesure de la température; elle représentera la température du corps comptée à partir d'un point situé à 273 degrés centigrades au-dessous du point de congélation de l'eau (l'intervalle entre les points de la glace sondante et de l'eau bouillante est alors supposé divisé en cent parties égales). Ce point est appelé le zéro absolu, et la température

$$S=a+t=273+t$$

se nomme la température absolue, qui se trouve sacilement lorsque t est connu en degrés centigrades.

Il résulte de la définition mathématique de la fonction S (p. 40), que la mesure de la température se trouve définie rigoureusement, et que cette fonction S est la même pour tous les corps.

Les formules (III) de la page 76, relatives à la quantité de chaleur Q qu'il faut fournir à un corps pour changer son état, peuvent aussi être mises sous une forme commode pour leur application aux gaz. Dans ces équations on connaît, lorsqu'il s'agit de gaz permanents, les quantités a, X, Y, $\left(\frac{dt}{dp}\right)$ et $\left(\frac{dt}{dv}\right)$, en se servant des équations (60) et (61). Remplaçons d'abord, dans les dernières, la chaleur spécifique à volume constant c,

ar la lettre c, et la chaleur spécifique à pression constante c_p ar le produit $k \cdot c$, d'après la relation

$$k = \frac{c_p}{c_s}$$

adoptée plus haut.

Cette notation se trouve justifiée par le rôle important que jouera, dans nos calculs ultérieurs, la chaleur spécifique à volume constant.

Si nous faisons les substitutions indiquées, il vient, après quelques réductions très-simples,

(65)
$$dQ = \frac{c}{R} (v dp + kp dv),$$

$$dQ = c dt + \frac{AR (a + t)}{v} dv,$$

$$dQ = kc dt - \frac{AR (a + t)}{p} dp.$$

Ces trois équations sont identiques; dans les applications, on choisit la plus commode.

En introduisant cette nouvelle notation dans l'équation (62), nous écrirons

$$(66) c(k-1) = AR.$$

Ensin, dans l'équation (56), qui exprime les lois de Mariotte et de Gay-Lussac, remplaçons 273 par a, et nous aurons

$$(67) pv = \mathbf{R}(a+t).$$

IV. — Lignes isothermiques et isodynamiques des gaz permanents.

Dans les considérations générales sur les cycles, nous avons vu que ces courbes jouent un rôle important dans l'étude de la chaleur; voyons à quelles lois elles sont soumises dans le cas des gaz permanents.

Nous avons appelé ligne isothermique, la ligne suivant la-

quelle la pression p varie avec le volume v, lorsque la température reste constante.

Pour les gaz, nous avons dans ce cas, d'après l'équation (67),

$$pv = R(a + t) = \text{const.};$$

et cette dernière équation est précisément celle de la ligne isothermique des gaz permanents.

Cette courbe est une hyperbole équilatère rapportée à ses asymptotes.

Lorsque l'état initial est donné par la pression p_i et le volume spécifique v_i , on aura la constante p_i v_i , et, par suite, on pourra construire la courbe; mais cette constante, étant égale à R(a+t), est entièrement déterminée par la température seule: la courbe peut donc se tracer sans que l'on connaisse les quantités initiales p_i et v_i .

Nous avons dit aussi plus haut (p. 37) que, suivant la ligne isodynamique, p varie avec v, quand le travail intérieur total reste constant, c'est-à-dire quand on a dU = o.

Cherchons d'abord la relation qui lie le travail U à la pression et au volume quand le corps est un gaz permanent. Dans les recherches générales, nous sommes partis de la formule (p. 26)

$$dQ = A (dU + dL),$$

et, en supposant que pendant l'introduction de la quantité de chaleur dQ, le corps surmonte une résistance égale à sa force expansive, nous sommes arrivés à cette autre équation (p. 34):

$$dQ = A (dU + p dv).$$

Pour les gaz permanents, on peut encore écrire [équation (65), p. 117]:

$$dQ = cdt + \frac{AR(a+t)}{v}dv;$$

mais d'après l'équation (67), on a

$$\frac{\mathbf{R}(a+t)}{v}=p.$$

De là, on tire

(68)
$$dQ = c dt + Ap dv;$$

et en comparant cette dernière valeur de dQ à l'une des précédentes, on trouve la relation importante

$$d\mathbf{U} = \frac{c}{\mathbf{A}} dt.$$

Admettons que le gaz ait passé de la température t_i à la température t_i alors, en intégrant l'équation précédente entre ces limites, on aura, pour l'accroissement du travail intérieur,

(70)
$$\mathbf{U} - \mathbf{U}_{i} = \frac{c}{\mathbf{A}} (t - t_{i}).$$

ou bien, en désignant les valeurs initiales et sinales de la pression et du volume, respectivement par p_1 , v_1 et p, v, et en tenant compte de l'équation (67),

$$\mathbf{U} - \mathbf{U}_{\mathbf{i}} = \frac{c}{\mathbf{AR}} (p \mathbf{v} - p_{\mathbf{i}} \mathbf{v}_{\mathbf{i}}).$$

Pour les gaz permanents, la forme de la fonction U = F(p, v) (p. 27) est complétement déterminée d'après cette dernière équation, et l'équation (70) montre, de plus, que l'accroissement du travail intérieur se déduit simplement de la différence des températures finale et initiale, pourvu que la pression extérieure soit égale à la force expansive du gaz à ces températures. Lorsqu'on a fourni au gaz une quantité de chaleur Q pendant son passage de t_1 à t, et lorsque le travail effectué pendant ce changement d'état est désigné par L, on a, d'après l'équation (15) (p. 46),

$$Q = c(t - t_1) + AL.$$

Si le gaz surmonte pendant le changement d'état une pression extérieure égale à sa force expansive, on peut écrire

(73)
$$Q = c(t - t_1) + \Lambda \int_{v_1}^{v} p \, dv.$$

Admettons que le travail intérieur reste constant, alors dU = 0, et d'après l'équation (69), on a aussi dt = 0, d'où l'on conclut qu'il n'y a pas de changement de température. On peut donc énoncer ce résultat très-simple : pour les gaz permanents la courbe isodynamique coıncide avec la courbe isothermique.

Les courbes aS et aU de la fig. 19 (p. 83) se couvrent donc exactement, et les deux points e et f coïncident.

La quantité de chaleur Q qu'il faut fournir à un gaz pour le faire passer d'un certain état à un autre lorsque les températures initiale et finale sont les mêmes, c'est-à-dire lorsque $t=t_1$, se déduit de l'équation (72), qui devient alors

$$Q = AL$$
.

Mais L est le travail effectué par le gaz, et AL est la quantité de chaleur qui correspond à ce travail et qui disparait; on conclut donc de l'équation précédente que toute la chaleur fournie Q se transforme en travail, lorsqu'une certaine quantité de gaz passe d'un état d'équilibre à un autre, et lorsque dans les deux états limites la température est la même: le trajet parcouru pendant le passage est indifférent.

Dans le cas où le gaz a surmonté pendant l'opération une résistance toujours égale à sa force expansive, la quantité de chaleur qui doit être fournie est donnée par l'équation (73)

$$Q = A \int_{v_1}^{v_1} p \, dv,$$

où v₂ désigne le volume final.

Comme ici la température est constante pendant tout le trajet, on peut se servir de l'équation (67) et écrire

$$p=\frac{\mathrm{R}(a+t)}{v};$$

en substituant cette valeur de p dans l'équation précédente

$$Q = AR(a+t) \int_{v_1}^{v_2} \frac{dv}{v},$$

LIGNES ISOTHERMIQUES ET ISODYNAMIQUES.

me par hypothèse

$$p_1 v_1 = p_2 v_2 = R(a+t),$$

our valeur de Q les expressions

$$Q = AR(a + t) \log \operatorname{n\'ep} \frac{v_2}{v_1} = A p_1 v_1 \log \operatorname{n\'ep} \frac{v_2}{v_1}$$

$$= A p_2 v_2 \log \operatorname{n\'ep} \frac{v_2}{v_1}.$$

ans ces équations on peut remplacer le rapport $\frac{v_2}{v_1}$ par le port $\frac{p_1}{p_2}$.

a courbe P. P. (fig. 23), d'après laquelle varie la pression,

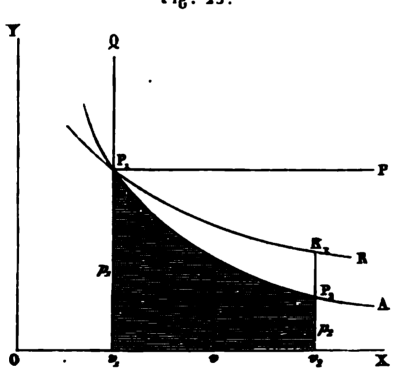


Fig. 23.

l, comme on sait, une hyperbole équilatère, et le travail L 'effectue le gaz en passant de l'état P, à l'état P, se déterne à l'aide de l'équation (73)

$$L = \int_{v_1}^{v_1} p \, dv = \frac{Q}{A},$$

encore de l'équation (74)

i) L=R(a+t) log nép
$$\frac{v_2}{v_1}$$
= p_1v_1 log nép $\frac{v_2}{v_1}$ = p_2v_2 log nép $\frac{v_2}{v_1}$.

Les dernières équations relatives au travail effectué par le gaz sont connues depuis longtemps; on peut les trouver di rectement en partant de la loi de Mariotte. La théorie méanique de la chaleur nous apprend dans le cas actuel, comma fait nouveau, que la chaleur fournie pendant l'expansion de être proportionnelle au travail produit.

Les équations (74) et (75) nous apprennent encore que la quantité de chaleur à fournir et la grandeur du travail produit sont indépendantes de la nature du gaz employé. Tous les grandeur exigent la même quantité de chaleur, lorsqu'ils passent de l'état $P_1(p_1, v_1)$ à l'état $P_2(p_2, v_2)$, dans les conditions données.

Les équations que nous venons d'établir subsistent, quantion de le gaz est comprimé sans changement de température; l'équation (75) donne le travail qu'il faut dépenser, et l'équation (74) la quantité de chaleur qu'il faut enlever au gaze pendant le changement d'état.

Supposons, par exemple, que i kilogramme de gaz à laitempérature $t_1 = 30^\circ$ soit renfermé dans un cylindre; le travail produit par le gaz pendant l'expansion du volume v_1 au volume $v_2 = \frac{4}{3}v_1$, la température restant constante, se trouve au moyen de l'équation (75)

L = R(a + t) log nép
$$\frac{v_2}{v_1}$$
 = 2251kgm,57,

en prenant

$$R = 29,272$$
 et $a = 273$.

On calcule donc le travail quand on connaît seulement la température et le rapport des volumes.

La pression p_1 devient alors $p_2 = \frac{3}{4} p_1$, et la totalité de la chaleur qu'il faut fournir au gaz pendant le changement d'étal et qui disparaît est

$$Q = AL = \frac{1}{424} L = 6,0178$$
 calories.

La coıncidence de la courbe isothermique et de la courbe

obablement même seulement aux gaz permanents, et

Le travail intérieur est, dans les gaz, d'après les équaons (69) et (70), une fonction de la température seule; par lite, le travail intérieur d'une certaine quantité de gaz qui ccupe des volumes différents reste constant quand la tempéture ne change pas. C'est M. Clausius (*) qui a le premier noncé nettement ce théorème; il a ajouté en même temps ue son degré d'exactitude pour un gaz donné est probablebent le même que celui des lois de Mariotte et de Gay-Lussac ppliquées à ce même gaz.

Pour éclaircir ce dernier point, revenons un instant aux onsidérations générales que nous avons présentées à la age 24, et tenons compte en même temps de la constitution probable du gaz. Nous disions alors que la quantité de chaleur que l'on fournit à un corps est employée généralement à trois hoses: une partie sert à accroître le mouvement molécuire, à augmenter le travail d'oscillation, dont l'intensité apprécie directement au moyen de la température; une autre produit un changement dans les positions moyennes les particules oscillantes, et comme ces particules agissent es unes sur les autres (sans doute attractivement), un certain ravail doit correspondre à ce changement de positions; enfin ne troisième partie de la chaleur fournie est, en général, employée à effectuer un travail extérieur.

Mais on suppose que les dernières particules d'un gaz parfait sont complétement sorties de leurs sphères d'action réciproque, de sorte que la chaleur que l'on fournit à un pareil gaz servirait seulement à l'accroissement du travail d'oscillation, c'est-à-dire à l'accroissement de la somme des forces vives de toutes les particules (élévation de la température) et à la production du travail extérieur.

Nous admettons, par conséquent, que, pour les gaz parfaits, dans l'équation (1) (p. 25),

$$dQ = A(dM + dJ + dL),$$

^(*) CLAUSIUS, ler Mémoire.

le terme dJ est nul (nous avions appelé l'ensemble des des premiers termes de la parenthèse accroissement du tradiintérieur).

Mais, en réalité, il n'existe pas de gaz parfaits; il faut dit que le terme dJ est d'autant plus petit que le gaz dissère moint d'un gaz parsait, et qu'il est déjà négligeable pour les gaz que nous comptons, comme l'air atmosphérique, parmi les gat permanents.

Fournissons de la chaleur à l'unité de volume d'un gat de maintenons son volume constant; le travail extérieur sera and c'est-à-dire dL = 0; supposons de plus, ce qui est très de missible, que l'élévation de température dt mesure l'accroissement du travail d'oscillation; l'équation précédente par s'écrire de la manière suivante :

$$dQ = \omega dt + AdJ$$
.

Pour un gaz parfait on aurait dJ = 0, et alors ω serait la che leur spécifique à volume constant; mais si dJ n'était pes oul la quantité que nous avons désignée jusqu'ici par chaleur spécisique à volume constant aurait une signification compliquée; quand l'introduction de la chaleur se fait dans les conditions indiquées, la quantité dJ est sans doute positive, parce qu'on doit admettre que les dernières particules s'attirent, et que dJ représente le travail qui, même quand le volume reste constant, est employé à opérer une division plus grande dans le gaz (division des groupes de molécules et d'atomes). M. Rankine appelle la quantité ω de l'équation précédente chaleur spécifique vraie, et on doit conclure de ce qui précède que la chaleur spécifique à volume constant dépasse d'autant plus la chaleur spécifique vraie, que le gaz dissère davantage d'un gaz parsait. Ce théorème paraît consirmé par les valeurs expérimentales que nous avons données dans les tableaux des pages 108 et 114. L'hydrogène, qui se rapproche le plus d'un gaz parfait, a la plus petite capacité à volume constant; pour les autres gaz des tableaux, les valeurs de cette capacité dissèrent peu entre elles; mais elles sont sensiblement plus grandes que celle de l'hydrogène. Si nous faisions les mêmes

uls pour les vapeurs, nous devrions trouver des dissérences ore bien plus grandes; c'est ce qui arrive en esset.

I faut remarquer cependant que la composition chimique s gaz et des vapeurs a une influence. Pour les corps gazeux nples, et pour les corps gazeux composés qui se forment ns condensation, les capacités en volume sont presque égales celle de l'hydrogène: elles la dépassent fort peu, par les isons que nous venons de donner. Mais pour les gaz compsés qui subissent une condensation de 2:3, la capacité en plume augmente presque dans le rapport 3:2; exemple : acide carbonique et la vapeur d'eau.

D'après M. Regnault (Remarque, p. 103), on a pour l'acide arbonique R = 19,143 et sa densité par rapport à l'air est = 1,52901; pour la capacité en poids à pression constante, I. Regnault a trouvé $c_p = 0,2169$. En mettant ces nombres ans l'équation (62), on trouve pour la capacité en poids à olume constant 0,1718, et pour la capacité en volume, en uivant la marche indiquée plus haut,

à pression constante... $\omega_p = 0,0004289,$ à volume constant.... $\omega_r = 0,0003397;$

l'où l'on tire

$$k=\frac{\omega_p}{\omega_r}=1,262.$$

Avant de comparer cette capacité en volume à volume constant à celle d'un gaz simple, il faut diminuer la quantité ω , en la multipliant par le rapport $\frac{2}{3}$; on obtient alors

$$\frac{2}{3}\omega_{\bullet} = 0,0002264$$

(voyez le tableau de la page 114).

On retrouve l'écart dans le sens indiqué: les valeurs précédentes ne sont, il est vral, que des valeurs approchées, puisque l'acide carbonique, en sa qualité de vapeur, ne suit pas exactement les lois de Mariotte et de Gay-Lussac, et qu'en outre la chaleur spécifique à pression constante change beaucoup

d'après M. Regnault (*) avec la température, précisément pour l'acide carbonique. Ensin l'instluence de la combinaison chimique des parties intégrantes des gaz et le changement de volume qui l'accompagne ne sont pas encore sussissamment connus. (Voyez les Mémoires de MM. Buss et Clausius dans les Annalen der Chemie und Pharmacie, t. CXV, p. 301, et t. CXVIII, p. 106.)

On conclut de ces considérations générales que la proposition énoncée plus haut relativement à la coïncidence des courbes isothermique et isodynamique dans les gaz n'est rigoureusement vraie que pour les gaz parfaits. Pour un gaz réel, ces courbes s'écartent d'autant plus l'une de l'autre, que ce gaz dissère davantage d'un gaz parsait. Le sens de l'écart se prévoit facilement. Si nous les saisons partir du même point, la courbe isodynamique se rapprochera plus rapidement de l'axe des abscisses que la courbe isothermique, et leur écart sera d'autant plus grand, que le gaz se rapproche davantage de l'état de vapeur, qu'il est plus dense et plus voisin de la saturation. Nous négligerons cet écart, qui, surtout pour l'air atmosphérique, est tout à fait insensible.

V. — Lignes adiabatiques des gaz permanents.

Nous avons appelé, d'après M. Rankine, adiabatique, la ligne qui indique comment la pression p varie avec le volume v, quand il n'y a ni introduction, ni soustraction de chaleur, el quand il y a égalité entre la pression extérieure et la force expansive du corps pendant tout le changement d'état.

Dans le cas d'un gaz, on avait, d'après la première des équations (65),

$$dQ = \frac{c}{R} (v dp + kp dv).$$

Comme il n'y a ni introduction, ni soustraction de chaleur

^(*) REGNAULT, Relations, etc., t. II, p. 12S.

dQ = 0, et il vient

$$vdp + kpdv = 0$$

ou, en divisant par vp,

$$\frac{dp}{p} + k \frac{dv}{v} = 0.$$

Intégrons et caractérisons l'état initial par les quantités p_i et v_i , nous aurons

$$pv^k = p_1 v_1^k.$$

Telle est l'équation de la courbe adiabatique d'un gaz permanent, relative au point $(p_i v_i)$. Lorsque la position de ce point est donnée par ses coordonnées, le tracé de la courbe adiabatique est entièrement déterminé, la constante de l'équation

$$pv^k = \text{const.}$$

est simplement $p_1 v_k$.

La nature de la courbe adiabatique se reconnaît de suite : les aves des coordonnées sont les asymptotes de la courbe, mais la courbe se rapproche davantage de l'axe des abscisses que les courbes isothermique et isodynamique, parce que pour l'air atmosphérique et pour les autres gaz permanents K = 1,410, c'est-à-dire k > 1.

C'est Poisson qui a trouvé le premier, par une autre méthode, il est vrai, que la pression d'un gaz varie d'après la loi exprimée par l'équation (76) lorsque le changement d'état a lieu sans qu'on lui fournisse ni qu'on lui enlève de la chaleur; depuis, d'autres auteurs ont démontré cette loi de différentes manières (*).

Dans le changement d'état d'un gaz dont il s'agit, il y a aussi des changements de température, que l'on peut suivre sacilement. On tire d'abord de l'équation (76)

$$\frac{pv}{p_1 v_1} = \left(\frac{v_1}{v}\right)^{k-1}$$

^(*) Essai sur la détente et la compression des gaz, par M. Cazin (Annales de Chimie et de Physique, 3° série, t. LXVI).

Si la température initiale est t_1 , on aura, en tenant compte de l'équation (67),

$$(77) \qquad \frac{a+t}{a+t_1} = \left(\frac{v_1}{v}\right)^{k-1};$$

et comme, d'après l'équation (76),

$$\frac{v_1}{v} = \frac{p^{\frac{1}{k}}}{p_1},$$

on en conclut

$$(78) \qquad \frac{a+t}{a+t_1} = \left(\frac{p}{p_1}\right)^{\frac{k-1}{k}}.$$

Les dernières équations donnent la température à chaque instant; on reconnaît qu'une augmentation de volume est accompagnée d'une diminution de température. On aurait pu déduire aussi les équations (77) et (78) directement des deux dernières des équations (65) en y faisant dQ = 0 et en intégrant.

Cherchons le travail produit par un gaz qui, sans qu'on lui fournisse ni qu'on lui enlève de la chaleur, passe du volume q au volume plus grand v_2 , et dont la pression et la température décroissent respectivement de p_1 à p_2 et de t_1 à t_2 : ce même travail serait dépensé, si inversement le gaz pris sous l'unité de poids était comprimé et ramené du volume v_2 au volume plus petit v_1 dans les mêmes circonstances.

Comme ici Q = o, on trouve, d'après l'équation (73),

$$c(t_2-t_1)+\mathbf{A}\int_{v_1}^{v_2}p\,dv=\mathbf{o},$$

ou, si l'on désigne par L le travail représenté par l'intégrale,

(79)
$$L = \frac{c}{A} (t_1 - t_2).$$

Le travail L se calcule facilement lorsque l'on donne les températures initiale et finale.

En comparant cette dernière équation et l'équation (70)

on voit que le travail gagné L est égal à la diminution du travail intérieur. Si l'on avait, au contraire, comgaz, il y aurait eu un accroissement de travail intéeût été rigoureusement égal à la valeur du travail dépensé. Puisque dans les gaz permanents l'augne du travail intérieur se manifeste en entier comme de température (comme accroissement de chaleur), ins ici le cas le plus simple de la transformation ditravail en chaleur; dans l'expansion, au contraire, chaleur disparue se transforme en travail.

ie, comme cela arrive ordinairement, on donne les v_1 et v_2 , p_1 et p_2 , et non pas les températures initiale on peut calculer directement le travail L au moyen ules suivantes : mettons l'équation (79) sous la forme

$$L = \frac{c(a+t_1)}{A} \left(1 - \frac{a+t_2}{a+t_1}\right);$$

servant des équations (67), (77) et (78), nous obteéquations

$$\begin{bmatrix}
L = \frac{c}{AR} p_1 v_1 \left[1 - \left(\frac{v_1}{v_2} \right)^{k-1} \right], \\
L = \frac{c}{AR} p_1 v_1 \left[1 - \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{\frac{k-1}{k}} \right],
\end{bmatrix}$$

quelles on peut encore remplacer $\frac{c}{AR}$ par sa valeur l'équation (66)

$$\frac{c}{AR} = \frac{1}{k-1}$$
.

quons ces équations à un exemple. Supposons qu'on ermé dans un cylindre l'unité de poids de l'air atmoie, à la température $t = 30^{\circ}$ et sous la pression de sphère $(p_1 = 1.5 \times 10334)$.

lume se calcule d'après l'équation (67)

$$=\frac{R(a+t_1)}{p_1}=\frac{29,272(273+t_1)}{p_1}=0^{mc},057218,$$

et la constante de la courbe adiabatique relative au point initial est

$$p_1 v_1^k = 2744,61.$$

Si le gaz doit se dilater, sans qu'on lui fournisse ni qu'on lui enlève de la chaleur, jusqu'à ce que la pression soit descendue à une atmosphère ($p_2 = 10334$), on trouve pour le rapport de la détente

$$\frac{v_2}{v_1} = \left(\frac{p_1}{p_2}\right)^{\frac{1}{k}} = \left(\frac{3}{2}\right)^{\frac{1}{1,41}} = 1,333 = \frac{4}{3}.$$

La température finale se déduit de l'équation (78)

$$\frac{a+t_2}{a+t_1} = \left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{\frac{k-1}{k}},$$

$$a+t_2 = 269^{\circ}, 297,$$

d'où l'on tire

$$a + t_2 = 269^{\circ}, 297,$$

et, par suite,

$$t_2 = -3^{\circ}, 7.$$

La température s'abaisse donc de + 30° à - 3°, 7. Le travail effectué par le gaz dans ce changement d'état est, d'après l'équation (79), si c = 0, 16847 (p. 114),

$$L = \frac{c}{A}(t_1 - t_2) = 2407, 2^{\text{kgm}},$$

et la quantité de chaleur qui a disparu

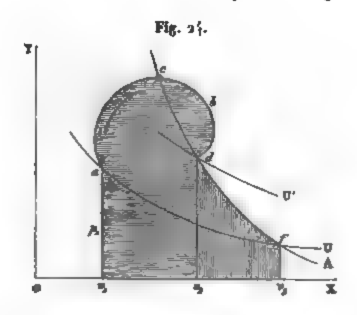
$$AL = 5^{cal}, 6784.$$

(Comparez cet exemple à celui de la page 122).

Les recherches précédentes fixent les lois auxquelles doivent satisfaire, pour les gaz permanents, les trois courbes isothermique, isodynamique et adiabatique.

Les recherches faites (p. 82) sur les cycles incomplets et réversibles peuvent être appliquées maintenant aux gaz permanents.

Admettons que l'état initial a (fig. 24) de l'unité de poids de l'air atmosphérique soit donné par le volume vi et la presion p_i ; que cetair surmonte une pression églae à sa force



expansive, et que, en recevant de la chaleur et en produisant du travail, il change de pression et de volume d'après la loi donnée par la courbe acbd; supposons de plus qu'il passe par ce trajet (qui est réversible) à l'état d caractérisé par le volume v, et par la pression p_2 , alors le travail produit par ce gaz est représenté par la surface couverte de hachures horizontales.

Pour rechercher le changement du travail intérieur, nous menons par le point final d la ligne adiabatique dA, et par le point de départ a la courbe isodynamique aU, qui pour un gaz représente également la courbe isothermique; les coordonnées des points d'intersection de ces deux courbes sont désignées par v, et p₃. (Rappelons que la surface à hachures verticales représente la variation du travail intérieur, et que l'ensemble des deux surfaces ombrées donne en unités de travail la quantité de chaleur qu'il a fallu fournir au gaz pendant le trajet acbd.) Les deux courbes en question se tracent trèsfacilement pour un gaz; la courbe aU est une hyperbole équilatère qui a pour équation

$$pv = p_1 v_i$$

et le tracé de la courbe diabatique se fait d'après l'équation

$$pv^k = p_1 v_2^k.$$

Les coordonnées p, et v, du point d'intersection f sont dé-

terminées par les équations

$$p_1 v_1 = p_1 v_1, \quad p_2 v_3^k = p_2 v_2^k.$$

Les températures t_1 et t_2 , qui correspondent respectivement aux états initial et final a et d, se tirent des équations

$$p_1 v_1 = \mathbb{R}(a + t_1)$$
 et $p_2 v_2 = \mathbb{R}(a + t_2)$;

nous les trouvons sacilement au moyen des équations suivantes :

$$v_1 = v_2 \left(\frac{a+t_2}{a+t_1}\right)^{\frac{1}{k-1}}$$
 et $p_2 = p_2 \left(\frac{a+t_1}{a+t_2}\right)^{\frac{k}{k-1}}$.

On a, pour la variation du travail intérieur (surface à hachures verticales),

$$\frac{c}{A}(t_2-t_1).$$

Mais nous avons trouvé, en nous appuyant sur l'équation (47) (p. 82) que l'intégrale

$$P = \int \frac{dQ}{AS}$$

a une valeur constante, quel que soit le trajet par lequel le corps passe du point a d'une ligne adiabatique à un point quelconque (c, d ou f, fig. 24) d'une deuxième ligne adiabatique. Voyons quelle est la forme de cette intégrale pour les gaz, et si la loi que nous venons d'énoncer est également vraie pour ces corps.

Mettons à la place de S sa valeur a + t, il vient

$$\mathbf{P} = \int \frac{d\mathbf{Q}}{\mathbf{A}(a+t)} \cdot$$

Mais on a pour les gaz l'équation (65)

$$dQ = \frac{c}{R} (v d\rho + kp dv).$$

Divisons ses deux membres par Apv et tenons compte de la relation

$$R(a+t)=pv,$$

nous trouverons alors

$$\frac{dQ}{\mathbf{A}(a+t)} = \frac{c}{\mathbf{A}} \left(\frac{dp}{p} + k \frac{dv}{v} \right),$$

Ou

$$dP = \frac{dQ}{A(a+t)} = \frac{c}{A} d\log n \neq pv^{k}.$$

En intégrant on aura, pour le passage de l'état initial (p_1, v_1) à l'état final (p_2, v_2) ,

(81)
$$\mathbf{P} = \frac{c}{\mathbf{A}} \log \operatorname{nép} \frac{p_2 v_2^k}{p_1 v_1^k}.$$

Les quantités $p_1 v_1^k$ et $p_2 v_2^k$ sont les constantes des courbes adiabatiques relatives aux points a et d; en les désignant par C_1 et C_2 , on peut écrire

$$P = \frac{c}{A} \log \text{nép } \frac{C_2}{C_1}.$$

La loi mentionnée plus haut est donc parfaitement vraie pour les gaz. La valeur P de l'intégrale en question ne dépend que des constantes des deux courbes adiabatiques qui passent par les points a et d, et de la capacité en poids à volume constant du gaz considéré; la courbe suivant laquelle le passage a lieu, et les positions qu'occupent respectivement les points initial et final sur la première et sur la seconde de ces courbes sont arbitraires. Lorsque le passage se fait suivant la courbe isodynamique ou suivant la courbe isothermique, c'est-à-dire lorsque le gaz passe de l'état initial a (fig. 24) à l'état final f le long de la courbe aU en conservant la même température, on a

$$p_1 v_2 = p_1 v_1 = R(a+t),$$

el, par suite, l'équation (81) donne

$$P = \frac{c}{A} \log \operatorname{n\'ep} \left(\frac{v_2}{v_1}\right)^{k-1},$$

$$= \frac{c(k-1)}{A} \log \operatorname{n\'ep} \frac{v_2}{v_1},$$

DEUXIÈME SECTION. — DES GAZ PERMANENTS. ou à cause de l'équation (66)

$$P = \frac{AR(a+t_1)}{A(a+t_1)} \log n ep \frac{v_2}{v_1}.$$

Mais d'après l'équation (74) la quantité de chaleur Q, qu'il faut fournir pendant ce passage est

$$Q_i = AR(a + t_i) \log n \neq \frac{v_2}{v_i}.$$

Delà nous conclurons enfin

$$P = \frac{Q_1}{A(a+t_1)},$$

équation qui confirme complétement le théorème exprimé par l'équation (48) (p. 84).

VI. — Comment se comportent les gaz quand ils changent d'état suivant un trajet réversible.

Dans les recherches précédentes nous avons supposé que pendant le changement d'état du gaz sa sorce expansive ne dissère pas ou au moins dissère insiniment peu de la pression extérieure. Cela a presque toujours lieu dans les applications, mais c'est seulement à cette condition qu'on peut employer immédiatement les équations sondamentales (65).

Pour rendre plus facile l'usage des équations générales (65), (66) et (67), il convient d'examiner de plus près quelquesuns de ces cas. Nous avons déjà traité les problèmes les plus importants de cette espèce en étudiant le tracé des courbes isothermique, isodynamique et adiabatique des gaz; néanmoins, il y a encore quelques autres problèmes qu'il faut examiner. On donne ordinairement la loi suivant laquelle la pression extérieure, ou, ce qui est la même chose ici, la pression du gaz, varie avec son volume, et il faut déterminer quel est l'état final du gaz, de quelle manière il faut fournir ou enlever de la chaleur au gaz, enfin quel est le changement du travail intérieur. PROBLEME I. — Comment se comporte le gaz lorsqu'on lui fournit de la chaleur, son volume restant constant.

Lorsque l'unité de poids d'un gaz dont le volume est v_i , la pression p_i et la température t_i , doit être portée à la température t_i sans que le volume v_i change, on déduit la pression finale p_i des deux équations suivantes [voyez l'équation (67)]:

$$p_1 v_1 = R(a + t_1)$$
 et $p_2 v_2 = R(a + t_2)$;

en les divisant membre à membre, on a

(82)
$$p_2 = p_1 \frac{a + t_2}{a + t_1}.$$

D'après la deuxième des équations (65), il vient, puisque v est constant, et, par suite, dv = 0,

$$dQ = cdt$$
.

L'intégration nous donne la quantité de chaleur Q

(83)
$$Q = c(t_2 - t_1).$$

Le changement du travail intérieur est donné par l'équation (70)

(84)
$$\mathbf{U}_{2}-\mathbf{U}_{1}=\frac{c}{\mathbf{A}}\left(t_{2}-t_{1}\right)=\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{A}}.$$

Cette dernière équation montre que toute la chaleur fournie à été employée pour accroître le travail intérieur; pour les gaz le travail consiste en travail d'oscillation, dont l'augmentation se détermine directement par la température.

Il est évident que ces équations s'appliquent aussi au cas inverse, où il y a abaissement de température avec sous-traction de chaleur; alors on a simplement $t_2 < t_1$ et $p_2 < p_1$, et Q est alors négatif ainsi que le changement du travail intérieur.

Soient, par exemple, la température initiale $t_1 = 30^{\circ}$ et la pression initiale $p_1 = 1\frac{1}{2}$ atmosphère; on veut refroidir le gaz jusqu'à ce que la pression ne soit plus que d'une atmosphère :

on a alors, d'après l'équation (82),

$$\frac{p_2}{p_1}=\frac{2}{3},$$

et, par suite, il vient pour la température sinale

$$t_1 = \frac{p_2}{p_1}(a + t_1) - a = -71^{\circ}.$$

La quantité de chaleur Q est, d'après l'équation (83).

$$Q = 0, 16847(-71-30) = -17^{cal}, 015.$$

Le signe — indique qu'il faut ici enlever de la chaleur au gaz.

Le changement (la diminution) du travail intérieur est

$$\frac{Q}{A} = 424 \times 17,015 = 7214^{kgm},4.$$

PROBLEME II. — Comment se comporte un gaz lorsqu'on lui fournit de la chaleur en maintenant la pression constante?

L'état initial est caractérisé, comme dans l'exemple précèdent, par les quantités p_1 , v_1 et t_1 , et nous supposons qu'on dilate ou qu'on comprime le gaz à pression constante jusqu'à ce que le volume devienne v_2 . En nous servant de l'équation (67), nous trouvons la température sinale à l'aide de l'équaquation

$$\frac{a+t_2}{a+t_1} = \frac{v_2}{v_1}.$$

En faisant dp = o dans la dernière des équations (65), on a

$$dQ = kcdt$$

d'où l'on déduit la quantité de chaleur nécessaire pour accomplir le changement d'état demandé

(86)
$$Q = kc (t_2 - t_1).$$

Le changement du travail intérieur est, d'après l'équation (70),

$$U_2-U_1=\frac{c}{\Lambda}(t_2-t_1);$$

et on obtient alors pour le travail extérieur, puisque p_i est constant,

$$L = \int_{v_1}^{v_2} p \, dv = p_1 (v_2 - v_1) = \mathbb{R}(t_2 - t_1).$$

Soit, par exemple, $t_1 = 30^{\circ}$ la température de l'unité de poids d'un gaz, dont le volume v_1 doit être porté à $v_2 = \frac{4}{3}v_1$; d'après l'équation (85), la température finale sera $t_2 = 131^{\circ}$. La quantité de chaleur à fournir est, à cause de hc = 0,23751,

$$Q = 23^{cal}, 9885.$$

Pour le changement du travail intérieur, on a

$$U_2 - U_1 = 7214^{kgm}, 4.$$

Ensin on trouve pour le travail extérieur

$$L = 29,272(131 - 30) = 2956^{kgm},5.$$

L'ensemble de ces deux travaux exprimés en calories est

$$\frac{7^{214},4+29^{56},5}{424}=23^{cal},988.$$

Nous retrouvons ainsi le nombre donné pour la quantité de chaleur à fournir; ce qui devait être, d'après les principes sur lesquels sont fondées les formules écrites ci-dessus.

PROBLEME III. — Comment se comporte un gaz lorsqu'il satisfait à la relation $pv^2 = \text{const.}$?

Conservons les notations déjà employées; la variation de la pression et du volume est donnée par l'équation

$$pv^2 = p_1 v_1^2 = p_2 v_2^2$$

d'où l'on tire

$$\frac{p_2\,v_2}{p_1\,v_1}=\frac{v_1}{v_2};$$

ou, d'après l'équation (67),

$$\frac{a+t_2}{a+t_1}=\frac{v_1}{v_2},$$

équation qui sert à calculer la température finale t_2 . On reconnaît que la dilatation de v_1 à v_2 est accompagnée d'un grand abaissement de température. Le travail qu'effectue le gaz pendant sa dilatation est

$$L = \int_{v_1}^{v_2} p \, dv = p_1 \, v_1^2 \int_{v_1}^{v_2} \frac{dv}{v^2} = p_1 \, v_1^2 \left(\frac{1}{v_1} - \frac{1}{v_2} \right),$$

et en tenant compte de la première des équations écrites cidessus, on a

$$\mathbf{L} = p_1 \, \mathbf{v_1} - p_2 \, \mathbf{v_2};$$

mais on a aussi, d'après l'équation (67),

$$\mathbf{L} = \mathbf{R} (t_1 - t_2)$$

Le changement du travail intérieur est toujours

$$\mathbf{U_2} - \mathbf{U_1} = \frac{c}{\mathbf{A}} (t_2 - t_1);$$

et ensin on a, pour la quantité de chaleur qu'il faut fournir,

$$Q = A(U_2 - U_1) + AL$$

= $-c(t_1 - t_2) + AR(t_1 - t_2),$

ou bien, en tenant compte de l'équation (66).

$$Q = c(k-2)(t_1-t_2).$$

Cette chaleur et le changement du travail intérieur sont des quantités négatives lorsqu'il y a dilatation, et positives quand il y a compression. On devait s'attendre à trouver de tels résultats, parce que la courbe des pressions donnée se rapproche plus rapidement de l'axe des abscisses que la courbe adiabatique.

Quand la pression change d'après la loi proposée, il faut enlever de la chaleur au gaz pendant son expansion; pour l'air atmosphérique, on a, d'après la dernière équation, avec c=0,16847 et k=1,410,

$$Q = -0.09940(t_1 - t_2).$$

Le travail intérieur diminue donc pour deux raisons: une

partie est directement soustraite au gaz à l'état de chaleur, l'autre partie se transforme en travail extérieur.

Exemple numerique. — L'unité de poids de l'air à la température $t_1 = 30^\circ$ doit se dilater, d'après la loi donnée, de v_i à $v_2 = \frac{4}{3}v_1$; d'après les équations ci-dessus, la température sinale est

$$t_2 = \frac{v_1}{v_2}(a + t_1) - a = -45,75.$$

Le travail extérieur devient alors

$$L = R(t_1 - t_2) = 29,272(30 + 45,75) = 2217^{kgm},35.$$

Le changement du travail intérieur est

$$U_2 - U_1 = \frac{c}{A} (t_2 - t_1) = -54 10^{kgm}, 92.$$

Ensin, on a pour la quantité de chaleur,

$$Q = -0.09940(30 + 45.75) = -7^{-1.530}$$

Le signe — montre que dans le cas de la dilatation, il faut enlever au gaz une quantité de chaleur mesurée par 7^{ca1},530; s'il y avait compression dans les mêmes circonstances, cette quantité de chaleur serait à fournir.

Les résultats des problèmes isolés que nous avons traités jusqu'ici peuvent être compris dans des formules générales.

Admettons que la courbe des changements de pression ait pour équation

$$p^m v^n = \text{const.},$$

dans laquelle m et n sont des nombres quelconques entiers ou fractionnaires, positifs ou négatifs; on aura

$$(87) p^m v^n = p_1^m v_1^n = p_2^m v_2^n.$$

Nous en déduisons

$$p_1 v_1 . v_1^{\frac{n}{m}-1} = p_2 v_2 . v_2^{\frac{n}{m}-1};$$

ou bien, d'après l'équation (67),

Pour le travail effectué par le gaz, nous avons

$$L = \int_{v_0}^{v_1} p \, dv = p_1 \, v_1^{\frac{n}{m}} \int_{v_1}^{v_2} \frac{dv}{v_n^{\frac{n}{m}}} = \frac{m}{n-m} \, p_1 \, v_1 \left[1 - \left(\frac{v_1}{v_2} \right)^{\frac{n-m}{m}} \right].$$

Si nous remplaçons $\left(\frac{v_1}{v_2}\right)^{\frac{n-m}{n}}$ par sa valeur donnée par l'équation (88); si, de plus, nous tenons compte de la relation $p_1 v_1 = R(a + t_1)$, nous trouvons

$$L = \frac{m}{n-m} R(t_1 - t_2).$$

Ensin nous pouvons remplacer encore R par sa valeur tirée de l'équation (66); il vient alors

(89)
$$L = \frac{m}{n-m} \frac{c(k-1)}{A} (t_1 - t_2).$$

Le changement du travail intérieur est, d'après l'équation (70),

(90)
$$U_2 - U_1 = \frac{c}{A} (t_2 - t_1),$$

et la quantité de chaleur Q qu'il faut fournir au gaz sera

$$\mathbf{Q} = \mathbf{A}(\mathbf{U}_2 - \mathbf{U}_1 + \mathbf{L}).$$

En substituant les valeurs trouvées plus haut et en réduisant, il vient

(91)
$$Q = \frac{mk - n}{n - m} c(t_1 - t_2).$$

On peut résoudre, à l'aide de ces formules, un grand nombre de problèmes; elles s'appliquent évidemment aux cas particuliers qui précèdent. Prenons m = 1 et n = 2; nous retrouvons alors toutes les formules du problème III.

Si n = 0, l'équation (87) donne

$$p=p_{\scriptscriptstyle 1}$$

c'est-à-dire le changement de volume a lieu sous une pression constante : nous retombons alors sur les formules du problème II. Lorsqu'on fait m = 0, nous sommes dans le cas d'un gaz auquel on fournit de la chaleur en maintenant son volume constant : c'est celui du problème I.

Si l'on pose $\frac{n}{m} = k$, on a, d'après l'équation (91), Q = o; cette hypothèse, introduite dans les autres formules, fait retomber sur les équations qui correspondent à la ligne adiabatique.

Les formules précédentes ne peuvent servir dans le cas où n = m; mais alors l'équation (88) montre que, dans cette hypothèse, la température doit rester constante, car elle donne $t_2 = t_1$. Les formules (89) et (91) donnent les quantités indéterminées

$$L = \frac{o}{o}$$
 et $Q = \frac{o}{o}$

Mais ce cas exceptionnel est celui où la variation de la pression est exprimée par une courbe isothermique et isodynamique, et les vraies valeurs de ces quantités ont été données déjà à la page 120.

Si, en général, nous admettons qu'il y ait dilatation du gaz, l'équation (91) donne pour la quantité de chaleur Q une quantité positive; c'est-à-dire, il faut sournir de la chaleur quand

$$\frac{n}{m} < k$$
.

Lorsqu'on a, de plus, $\frac{n}{m} < 1$, l'équation (88) fait voir qu'il y a accroissement de température.

L'équation (91) montre encore que, dans tous les cas, la quantité de chaleur Q est directement proportionnelle à la

variation de la température $t_1 - t_2$. [Ce que nous disons ici de Q a lieu également, d'après les équations (89) et (90), pour le travail extérieur et pour le changement du travail intérieur.] D'après cela, la quantité

$$\frac{mk-n}{m-n}c$$

de l'équation (91) doit être appelée la chaleur spécifique du gaz relative au changement d'état exprimé par la loi

$$p^{n} v^{n} = \text{const.}$$

Il est du reste facile de démontrer qu'il n'y a lieu de considérer cette chaleur spécifique, que si les variations de la pression obéissent à la loi indiquée : en d'autres termes, que la quantité de chaleur fournie est proportionnelle à l'élévation de la température uniquement dans le cas de la loi mentionnée.

En effet, si nous posons

$$dQ = \lambda dt$$

relation dans laquelle λ représente une constante, nous aurons, en substituant dans la première des équations (65),

$$dQ = \lambda dt = \frac{c}{R} (v dp + kp dv).$$

Mais l'équation (67) différentiée donne

$$dt = \frac{1}{R} (v dp + p dv);$$

et avec l'équation précédente, il vient

$$vdp(\lambda - c) = pdv(kc - \lambda).$$

Divisons par pv, nous aurons

$$(\lambda-c)\frac{dp}{p}=(kc-\lambda)\frac{dv}{v},$$

et l'intégration de cette dernière équation, où λ , c et k sont

des constantes, nous sait retomber sur l'équation

$$p^{m} v^{n} = \text{const.},$$

lorsqu'on pose $m = \lambda - c$ et $n = \lambda - kc$.

Si, maintenant, on substitue ces valeurs dans l'expression (92), on trouve, comme cela devait être,

$$\frac{mk-n}{m-n} c = \lambda.$$

Pour toute autre hypothèse relative à la loi qui régit la variation de pression, la quantité de chaleur Q n'est plus proportionnelle à la variation de température; en général, la quantité Q se présente alors comme une fonction de t et de v, ou de t et de p.

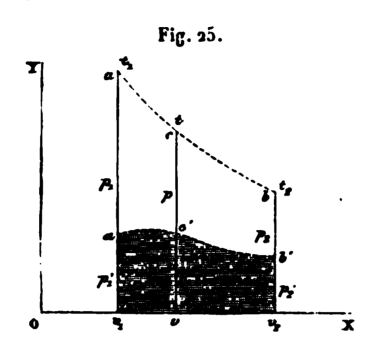
VII. — Comment se comportent les gaz quand ils changent d'état suivant un trajet non réversible.

Nous avons admis précédemment que, dans sa dilatation, le gaz doit surmonter une résistance égale à chaque instant à sa force expansive. Cela arrive toujours quand la dilatation se fait avec une lenteur suffisante.

Lorsque la pression extérieure est plus petite que la force expansive du gaz, et c'est le seul cas que nous ayons à examiner, les résultats changent, comme nous l'avons déjà dit dans la première Section, p. 85 et suivantes; alors les équations fondamentales ne sont plus applicables, et on ne peut pas, en général, suivre pas à pas le changement d'état; il est seulement possible de trouver, en faisant certaines hypothèses, l'état sinal du gaz, c'est-à-dire l'état où il se trouve quand l'équilibre est rétabli.

Nous supposons que l'unité de poids du gaz soit renfermée dans un cylindre au moyen d'un piston sans poids, et qu'elle ait la pression p_1 , le volume v_1 . Nous admettons, en outre, que le gaz soit en repos, et que le piston soit d'abord chargé d'un poids p_1 par unité de surface, pour que l'équilibre puisse être maintenu. On fait en sorte que la pression extérieure prenne

subitement une valeur p'_1 inférieure à p_1 : alors le gaz se dilatera, le piston sera repoussé, et le gaz aura à vaincre la pression extérieure p' (fig. 25), qui peut être variable ou constitute p' (fig. 25), qui peut être variable ou constitute p' (fig. 25).



stante. Lorsque le volume du gaz est devenu v2, qui correspond à la pression extérieure p'_{2} , on arrête subitement le piston; à ce moment, le gaz possède nécessairement un mouvement giratoire sensible; il ne rentrera que peu à peu au repos, et pendant ce temps, son mouvement se transformera en un mouvement moléculaire, c'est-à-dire en chaleur. Par suite, la pression que le gaz exerce sur le piston augmente rapidement en passant de la valeur p', à la valeur p_2 , et comme le piston doit rester stationnaire, il faudra augmenter la pression extérieure dans la même proportion. Si l'équilibre est rétabli au moment où le gaz possède la pression p₂ et le volume v2, le passage de l'état initial a à l'état final b s'est effectué d'une tout autre manière que dans les cas traités jusqu'ici : la quantité de chaleur Q fournie au gaz pendant ce passage n'a aucune relation ni avec le changement de la pression extérieure, ni avec le travail extérieur. Dans les cas précédents, la connaissance de la loi suivant laquelle la pression variait avec le volume conduisait, au moyen des équations (65), à la loi qui réglait l'introduction de la chaleur. Ici la solution de la question exige une autre donnée.

Supposons que les états initial et sinal soient déterminés respectivement par les quantités p_1 , v_1 , t_1 , et p_2 , v_2 , t_2 , et que_1 de plus, la loi d'après laquelle la pression extérieure p' varie

avec le volume soit donnée: la variation du travail intérieur est indépendante de la manière dont le passage s'est effectué, et il y a équilibre au commencement et à la sin de l'opération. On a donc toujours

$$U_2 - U_1 = \frac{c}{A} (t_2 - t_1);$$

mais le travail extérieur est

$$L = \int_{v_1}^{v_2} p' dv;$$

par suite, on a, pour la quantité de chaleur Q fournie pendant le changement d'état,

$$Q = A(U_2 - U_1) + AL,$$

ou bien

(93)
$$Q = c (t_2 - t_1) + \Lambda \int_{v_1}^{v_2} p' dv.$$

Cette équation ne diffère de l'équation (73) que par le changement de p en p'; mais les valeurs initiale et finale p'_1 et p'_2 de la pression extérieure sont indépendantes des valeurs t_1 et t_2 de la température : on conclut de là qu'on n'a pas à s'occuper de la manière dont la chaleur a été introduite, et qu'il s'agit uniquement de déterminer la valeur totale Q de la quantité de chaleur fournie.

L'équation (93) suffit pour résoudre les problèmes relatifs au cas actuel. Étant donnés l'état final $(t_2 \, v_1 \, p_2)$ et la loi qui détermine le changement de la pression extérieure p' pendant la dilatation du gaz, on peut calculer la quantité de chaleur Q introduite pendant l'opération; au contraire, étant donnés Q et le rapport de dilatation $\frac{v_2}{v_1}$, si on peut calculer le travail extérieur, l'état final du gaz (quand l'équilibre est rétabli) se déterminera par l'équation (93); mais il faut toujours que les conditions $p'_1 < p_1$ et $p'_2 \leq p_2$ soient remplies. Appliquons les résultats que nous venons d'obtenir à quelques cas particu-

liers.

PROBLEME I. — On suppose que l'état a de l'unité de poids du gaz soit déterminé par les valeurs p_1 , v_1 , t_1 (fig. 25). Le gaz doit se dilater et acquérir le volume v_2 en surmontant une pression constante $p' < p_1$, sans qu'il y ait ni introduction ni soustraction de chaleur; on demande l'état final du gaz.

Il faut faire Q = o dans l'équation (93), et comme p est constant, on a

(94)
$$c(t_2-t_1)+\Lambda p'(v_2-v_1)=0.$$

Pour le travail extérieur du gaz, on a

(95)
$$L = p'(v_2 - v_1) = \frac{c}{A}(t_2 - t_1).$$

La température sinale t_2 se détermine au moyen de l'équation (94), et comme v_2 est supposé connu, la pression sinale p_2 se déduira de l'équation

$$p_2 v_2 = \mathbb{R}(a + t_2).$$

Si l'on donnait la pression finale p_2 au lieu du volume q_2 on joindrait à la dernière équation la suivante :

$$p_{\iota}v_{\iota}=\mathbb{R}(a+t_{\iota}),$$

et ces deux équations, combinées avec les équations (66) et (94), donneraient

(96)
$$v_2 = v_1 \frac{p_1 + (k-1)p'}{p_2 + (k-1)p'}.$$

Ensuite, la température sinale t_2 se calculerait d'après l'équation

$$a+t_2=\frac{p_2\,v_2}{\mathrm{R}},$$

et, ensin, en substituant la valeur de v_2 dans l'équation (95), on trouverait le travail extérieur L:

(97)
$$L = p' v_1 \frac{p_1 - p_2}{p_2 + (k - 1)p'}.$$

Dans le cas limite où la pression finale p_z est égale à la

pression extérieure p', les équations précédentes donnent, pour le rapport de la détente,

$$\frac{v_2}{v_1} = \frac{p_1 + (k-1)p_2}{kp_2} = \frac{1}{k} \left(\frac{p_1}{p_2} + k - 1 \right),$$

et le travail extérieur devient

$$\mathbf{L} = \frac{(p_1 - p_2) \, v_1}{k}.$$

Supposons que, dans ce cas, la pression initiale du gaz soit de $\frac{1}{2}$ atmosphère, que la température initiale soit $t_1 = 30^{\circ}$; on veut que le gaz, en surmontant une pression extérieure égale à une atmosphère, se dilate jusqu'à ce que sa force expansive finale soit aussi d'une atmosphère. On aura

$$\frac{v_2}{v_1} = \frac{1}{1,410} \left(\frac{1,5}{1} + 0,410 \right) = 1,3546.$$

La température finale se déduit de la formule

$$a + t_2 = \frac{p_2 v_2}{R} = \frac{p_2}{p_1} \frac{v_2}{v_1} (a + t_1), \text{ d'où } t_2 = +0.629.$$

Pour le travail extérieur, on aura

$$L = \frac{(p_1 - p_2)v_1}{k} = \frac{p_1 - p_2}{kp_1} R(a + t_1) = 2096^{kgm}, 78.$$

Cette dernière valeur donne en même temps la diminution du travail intérieur.

PROBLEME II. — Étant donné l'état initial (p, v, t) de l'unité de poids du gaz, on suppose que le gaz se dilate et prenne le volume v, sans que le gaz surmonte aucune pression extérieure, et sans qu'il y ait ni introduction; ni soustraction de chaleur; on demande l'état final du gaz.

Dans ce cas, il faut faire p' = 0 et Q = 0 dans l'équation (93); on a alors

$$c(t_2-t_1)=0,$$

ou bien

$$t_2 = t_1$$

et, par suite,

$$p_2 = \frac{p_1 v_1}{v_2}$$

On conclut de là un résultat très-remarquable : dans les conditions indiquées, la température sinale (lorsque l'équilibre est rétabli) est égale à la température initiale.

Ce cas se réalise quand on réunit un vase rempli de gaz à un espace vide; après l'expansion du gaz, et lorsqu'il est rentré au repos, la température doit être celle du commencement. Les expériences de M. Joule (*) ont confirmé ce théorème. On avait disposé, dans un calorimètre à eau, deux ballons de cuivre réunis par un tube qui pouvait être fermé au moyen d'un robinet; l'un des ballons contenait de l'air à la pression de 21 atmosphères, l'autre était vide. Ayant ouvert le robinet, on laissa l'équilibre se rétablir dans les ballons, et on ne constata dans le calorimètre aucun changement de la température.

Nous reviendrons plus tard sur cette expérience pour examiner aussi les changements qui se produisent dans chacun des ballons. Pour le moment il suffisait de vérifier qu'il n'y a pas eu de changement de température dans l'ensemble du système.

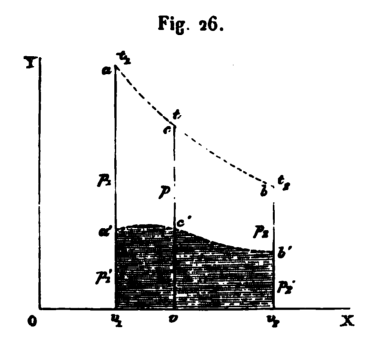
Les problèmes que nous venons de traiter expliquent suffisamment l'usage de l'équation (93); reprenons maintenant, pour les appliquer au gaz, les propositions relatives aux cycles non réversibles, qui ont été établies (p. 89).

Nous avons déjà remarqué que généralement, dans les problèmes de ce genre, on n'a pas besoin de savoir de quelle manière se fait l'introduction de la chaleur pendant le passage dù gaz d'un état d'équilibre à un autre. C'est l'équation (93) qui répond à la question que l'on se pose ordinairement, en faisant connaître l'état final du gaz, lorsqu'on connaît la chaleur totale qui a été fournie ou enlevée au gaz pendant l'opération-

Mais il y a des cas où il faut indiquer de quelle manière 12

^(*) Joule, Phil. Mag., t. XXVI, 1848.

chaleur doit être fournie; il existe pour cela un moyen trèssimple. Soient p_1 , v_1 et t_1 les valeurs qui déterminent l'état initial a d'un gaz qui doit passer à l'état final b (p_2 , v_2 , t_2) en surmontant une pression extérieure p' dont les variations sont réglées par la courbe a'b' (fig. 26). Interrompons subitement



par la pensée l'introduction de la chaleur et la dilatation au moment où le volume v_1 est devenu v_2 à partir de cet instant, la pression augmente de p' à p, tandis que le gaz rentre au repos. D'après les valeurs p et v de la pression et du volume, on connaît la température t à l'état c, ainsi que l'accroissement du travail intérieur $U - U_1$, et par suite la quantité de chaleur qui a été fournie au gaz dans le trajet a'c'. On reconnaît par là que la courbe acb indique comment la chaleur est introduite, et que, pour un cycle non réversible, il faut avoir deux courbes telles que acb et a'c'b' pour pouvoir suivre complétement le changement d'état du corps. La courbe a'c'b' indique comment varie la pression extérieure p', et par suite elle donne le travail extérieur. Ces deux courbes coïncident lorsque le cycle est réversible.

Dans la suite nous désignerons par t la température d'un corps à un certain moment de son changement d'état; ce sera la température que le corps posséderait, si en ce moment on arrêtait subitement la dilatation et l'introduction de la chaleur et si le corps rentrait au repos.

Admettons que l'équilibre soit rétabli au moment où le volume atteint la valeur v, et que le travail extérieur (aire

 $v_1 a' c' v$) soit désigné par L, on aurait alors l'équation

$$Q = A(U - U_1) + AL.$$

Si, au contraire, l'interruption avait lieu pour le volume v + dv, on aurait

$$Q + dQ = A(U + dU - U_1) + A(L + dL).$$

En retranchant membre à membre, il vient

$$dQ = A(dU + dL),$$

ou bien, parce qu'on a dL = p' dv,

$$dQ = A(dU + p'dv);$$

ou ensin

$$dQ = A(dU + p dv) - A(p - p') dv.$$

Dans cette équation le terme A(dU + p dv) exprime la quantité de chaleur qu'il faudrait fournir au corps pendant la dilatation dv, si les changements d'état se faisaient suivant le trajet réversible acb; désignons cette quantité par dQ', il vient alors

$$g(S) \qquad dQ = dQ' - A(p - p')dv.$$

On pourrait appliquer ici à la quantité dQ' les équations générales (III) (p. 76) ou les équations (65) lorsqu'il s'agit des gaz; mais il faut interpréter les valeurs de la pression p et de la température t dans le sens indiqué ci-dessus.

Divisons les deux membres de l'équation précédente par AS = A(a + t), nous aurons, pour la dilatation totale de v_1 à v_2 ,

(99)
$$\int \frac{dQ}{A(a+t)} = \int \frac{dQ'}{A(a+t)} - \int_{v_1}^{v_2} \frac{(p-p')dv}{a+t}.$$

Nous avons montré aux pages 82 et 132, que l'intégrale

$$\int \frac{dQ'}{\mathbf{A}(a+t)}$$

conserve la même valeur P de quelque manière que le cor PS

passe de l'état initial (p_1, v_1) à l'état final donné (p_2, v_2) , lorsque le passage s'effectue suivant un trajet réversible; la même chose a lieu ici, puisque cette intégrale est indépendante du mode d'introduction de la chaleur.

Mais cela n'a plus lieu pour la seconde intégrale du deuxième membre de l'équation (99).

Puisque d'après nos hypothèses on a p > p', cette intégrale est toujours positive; on en conclut que, dans un trajet non réversible, l'intégrale

$$\int \frac{dQ}{\mathbf{A}(a+t)}$$

est toujours plus petite que P, résultat auquel nous sommes déjà arrivé (p. 90) par une tout autre voie.

Lorsqu'on ramène le corps à l'état initial suivant un trajet quelconque (ce qui peut se faire seulement sur un trajet réversible, parce qu'il y a alors compression), on a pour toute la durée du cycle *non* réversible P = 0, et, par suite,

$$\int \frac{dQ}{\mathbf{A}(a+t)} = -\int_{\nu_1}^{\nu_2} \frac{(p-p')\,d\nu}{a+t} :$$

c'est cette valeur que nous avons désignée par N dans l'équation (50) de la page 92.

Les équations précédentes s'appliquent à tous les corps; si nous nous occupons spécialement des gaz, l'équation (99) peut s'écrire, à cause de la relation

$$pv = \mathbf{R}(a+t),$$

de la manière suivante :

$$\begin{cases} \int \frac{dQ}{A(a+t)} = P - \int_{\nu_1}^{\nu_2} R\left(1 - \frac{p'}{p}\right) \frac{d\nu}{\nu}, \\ = P - R \log n\acute{e}p \frac{\nu_2}{\nu_1} + R \int_{\nu_1}^{\nu_2} \frac{p'}{p} \frac{d\nu}{\nu}. \end{cases}$$

Pour ce cycle non réversible, il faudrait faire P = 0, si l'on

ramenait le gaz à son état initial; on aurait alors

$$\int \frac{dQ}{A(a+t)} = -R \log n \acute{e} p \frac{v_1}{v_1} + R \int_{v_1}^{v_1} \frac{p'}{pv} dv.$$

Lorsque la dilatation se fait sans que le gaz ait à surmonter aucune pression extérieure, on a p'=0, et

$$\int \frac{dQ}{A(a+t)} = - R \log n \acute{e} p \frac{v_2}{v_1} (*).$$

L'équation (100) peut se mettre sous différentes formes. Pour les gaz en général on a trouvé, d'après l'équation (81),

$$P = \frac{c}{A} \log n \acute{e} p \frac{p_1 \, v_2^k}{p_1 \, v_1^k}.$$

Si l'on tient encore compte de l'équation (16)

$$R = \frac{c}{A} (k-1),$$

on trouve, toutes réductions faites,

(101)
$$\int \frac{dQ}{A(a+t)} = \frac{c}{A} \log n \exp \frac{a+t_2}{a+t_1} + \frac{c}{A}(h-1) \int_{v_1}^{v_2} \frac{p' dv}{pv}.$$

Lorsqu'on ne fournit ou qu'on n'enlève pas de chaleur au gaz (cas qui se présente très-souvent), on a dQ = o; l'équation (101) devient alors

$$\int_{v_1}^{v_2} \frac{p' \, dv}{pv} = \frac{1}{k-1} \log \operatorname{n\'ep} \frac{a+t_1}{a+t_2}.$$

Il faut encore faire disparaître de l'intégrale le dénominateur pv. Pour cela, remarquons que, d'après l'équation (93), on a ici

$$c(t-t_1)+\mathbf{A}\int_{v_1}^{v}p'\,dv=0,$$

^(*) Ce dernier résultat à été donné aussi par M. Clausius; Mémoire V, p. 165.

$$\frac{c}{R}(pv-p_1v)+A\int_{v_1}^{v}p'dv=0.$$

eut déduire de là la valeur de pv et la substituer dans on ci-dessus; on obtiendra alors, après quelques réducès-simples, la valeur suivante du travail extérieur,

$$\int_{v_1}^{v_1} p' dv = \frac{c}{A} (t_1 - t_2).$$

rrait pu écrire ce résultat sans faire aucun calcul; car cas actuel le travail extérieur doit être égal au chandu travail intérieur, puisque dQ = 0.

donner encore un exemple, nous supposerons que la n se fasse suivant un trajet non réversible, et que la ture reste constante pendant l'introduction de la chas'agit de la température relative à l'état d'équilibre. On e cas actuel,

$$a + t_1 = a + t = a + t_2 = \frac{pv}{R}$$
:

n (101) donne immédiatement

$$\int \frac{dQ}{A(a+t)} = \frac{c}{AR} \frac{(k-1)}{a+t} \int_{v_1}^{v_2} p' dv,$$

rès la valeur de AR donnée par l'équation (46),

$$Q = A \int_{\nu_1}^{\nu_1} p' d\nu,$$

qui est d'ailleurs évident, puisque le travail intérieur ge pas quand on suppose la température constante. cemples montrent sussissamment qu'il ne saut pas attrie trop grande valeur aux équations (99) et (101) de la mécanique de la chaleur. Pour résoudre les problèmes es relatifs à la dilatation d'un gaz suivant un trajet non le, l'équation

$$dQ = cdt + A p' dv$$

sussit complétement. Dans cette équation t désigne la température relative à l'état d'équilibre et p' la pression qui lui correspond. Lorsque la courbe acb de cette pression et la courbe a'c'b' (fig. 26) de la pression extérieure sont données, on peut résoudre sacilement, au moyen de l'équation (102), un grand nombre de problèmes. En divisant les deux membres de cette équation par A(a + t), on retombe sur l'équation (101); celle-ci n'est donc qu'une forme un peu simplissée de l'équation générale (102).

Quand les corps ne sont pas gazeux, on écrit l'équation (102) de la manière suivante :

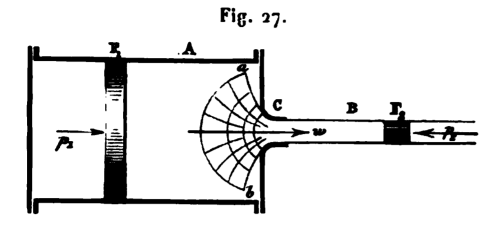
$$dQ = A(dU + p'dv).$$

Dans cette équation U désigne le travail total intérieur, la variation de ce travail d'U peut se décomposer en trois parties: la première correspond à l'augmentation du travail d'oscillation, la deuxième au changement de position relative des molécules, la troisième au changement de la force vive, c'est-àdire du mouvement visible du corps.

VIII. — De l'écoulement des fluides.

L'écoulement des gaz, et plus généralement des fluides, peut être considéré comme un cas particulier du passage d'un corps d'un état à un autre par un trajet non réversible. Le fluide se dilate en surmontant une résistance égale à sa force expansive en même temps que de la chaleur lui est fournie ou soustraite, et une portion du travail accompli pendant la dilatation est employée à produire le mouvement visible du fluide. Nous supposerons constantes la pression dans le réservoir d'où sort le fluide, la pression à l'orifice et la pression dans l'espace où le fluide s'écoule, et nous admettrons la continuité du mouvement. En outre, l'orifice est percé dans une simple paroi, et le fluide le traverse en filets parallèles; enfin il n'y a pas de solution de continuité dans le fluide : cette hypothèse se fait généralement dans les problèmes d'hydraulique. On réaliserait ces conditions de la manière suivante.

servoir A (fig. 27) d'où sort le fluide est un cylindre on F, dans lequel se meut un piston dont la face exté-



ipporte la pression p_i par centimètre carré; ce piston se en avant pendant l'écoulement par la sorce $F_i p_i$. ment se sait par un ajutage cylindrique B dont la secstégale à celle de l'orifice c, et dans lequel se meut ttement) un piston, dont la face extérieure est pressée orce p_i pour chaque unité de surface. Ce piston se ec une vitesse w égale à celle que possède le fluide e c.

tons qu'au bout d'un certain temps le piston F_1 ait e la quantité s_1 et que le piston F_2 ait rétrogradé de s_2 , fluide a évidemment gagné dans le cylindre A le tras, et a dépensé dans l'ajutage B le travail F_2 p_2 s_2 . Penemps, on a donc communiqué au fluide le travail

$$F_1 p_1 s_1 - F_2 p_2 s_2$$

ésente le volume du fluide qui est sorti du réservoir A, volume de la même quantité de fluide entrée dans le B. S'il s'est écoulé précisément l'unité de poids du produit F_1 s_1 représentera le volume spécifique dans le F_2 f_3 le volume spécifique dans le cylindre F_3 ant f_4 et f_4 ces quantités, on aura

$$F_1 p_1 s_1 - F_2 p_2 s_2 = p_1 v_1 - p_2 v_2.$$

férence représente alors le travail que l'unité de agné pendant l'écoulement.

re que le fluide gagne l'orifice, la pression passe de p_1 à la valeur p_2 , et le volume spécifique de la valeur v_2 ; mais en même temps la vitesse passe de

la valeur zéro à la valeur w, qui correspond à l'orifice. Ces changements ne se font pas brusquement; il se forme à paris de l'orifice un entonnoir qui s'étend dans le cylindre A jusqu'à une certaine surface ab, sur laquelle le fluide commence à se mettre en mouvement et où la pression est encore p_i ; dans le trajet depuis cette surface jusqu'à l'orifice, le mouvement s'accélère rapidement, et la diminution de la pression se fait d'après une loi particulière. En suivant un seul élément de fluide dans son trajet à travers l'entonnoir, on trouve qu'à cause de la diminution de pression, il doit se dilater en agissant toujours sur les éléments voisins par sa force expansive, comme si cet élément entouré d'une enveloppe se dilatait à l'état de repos en surmontant une résistance égale à sa force expansive.

A chaque unité de poids du fluide correspond dans ce passage un travail

$$\int_{v_1}^{v_2} p \, dv.$$

Mais, comme les pressions p_i et p_i sont maintenues constantes, le fluide a gagné le travail

$$p_1 v_1 - p_2 v_2$$

Le travail total qui a été gagné ou qui est devenu libre est donc

$$p_1 v_1 - p_2 v_2 + \int_{v_1}^{v_2} p \, dv$$

et c'est ce travail qui est employé pour créer la vitesse d'écou lement.

En désignant par a la vitesse avec laquelle les molécules du fluide traversent l'orifice, on a pour le travail gagné par unité de poids

$$\frac{\alpha^2}{2g}$$

g désignant l'accélération de la pesanteur; et on a en général, pour l'écoulement sous une pression constante, l'é-

uation

(03)
$$\frac{w^2}{2g} = p_1 v_1 - p_2 v_2 + \int_{v_1}^{v_2} p \, dv.$$

Lorsqu'on dissérentie cette équation, il vient

$$d\left(\frac{\omega^2}{2g}\right) = -d(pv) + pdv,$$

u, en essectuant la dissérentiation indiquée dans le deuxième nembre,

$$d\left(\frac{w^2}{2g}\right) = -vdp.$$

Ces équations montrent facilement que la question telle que ous l'avons posée est indéterminée. L'intégration indiquée ans l'équation (103) ne peut être effectuée que si l'on conaît la loi suivant laquelle la pression p du fluide varie avec le olume v à mesure qu'il chemine vers l'orifice. Comme on eut faire un nombre infini d'hypothèses relativement à cette di, il y a un nombre infini de formules dont chacune donne ne valeur particulière pour la vitesse d'écoulement. Mais dans haque cas particulier, cette hypothèse n'est nullement arbiraire, car elle dépend du mode d'introduction ou de soustracion de la chaleur. Il faut donc pour résoudre le problème acuel faire aussi usage de l'équation fondamentale (9)

$$dQ = A(dU + p dv).$$

Jans cette équation dQ représente la quantité de chaleur ournie à l'unité de poids du fluide au point de son parcours rers l'orifice où il se dilate de dv sous la pression p, et dU est 'accroissement du travail intérieur relatif à ce même point, qui ne comprend pas le travail correspondant au mouvement visible. La quantité dU a ici la signification que nous lui vons attribuée en établissant les équations fondamentales, orsque nous supposions que les changements d'état du corps vaient lieu suivant un cycle non réversible.

La solution du problème de l'écoulement exige donc l'emloi de deux équations [(9) et (103)] et en outre la connaissance de la loi suivant laquelle le fluide reçoit ou cède de la chaleur dans son trajet vers l'orifice (*).

On peut combiner ces équations en portant dans l'équation (103') la valeur de pdv tirée de l'équation (9), il vient alors

(104)
$$d\left(\frac{\omega^2}{2g}\right) = -d(pv) - dU + \frac{dQ}{A},$$

et dans cette dernière équation il faut employer pour le quantités dQ et dU les valeurs données précédemment, qui sont applicables à tous les corps.

Les formules précédentes conviennent à tous les suides faisons encore quelques remarques avant de les appliquer aux gaz. En nous servant de la fig. 27, nous avons supposé que la pression était p, dans le plan de l'orifice et que le fluide st répandait dans un tuyau B dont la section était celle de l'orifice, et dans lequel un piston reculait avec la vitesse w devant le fluide. Dans la réalité les choses se passent un peu autrement; l'ajutage s'ouvre généralement dans un réservoir plus grand que celui d'où sort le fluide, et l'on suppose qu'on y maintienne également la pression constante. Si le fluide est un gaz ou une vapeur, le jet s'étale à partir de l'orifice C en affectant aussi dans le second réservoir la forme d'un entonnoir, et les molécules du fluide passent peu à peu de la vitesse ω à une vitesse nulle. La pression dans le second vase est ordinairement connue, mais elle n'est évidemment pas égale à la pression p, (c'est seulement pour les liquides que l'on peut supposer ces pressions égales); il suit de là que la pression p_2 et, par conséquent, le volume v_2 dans le plan de l'orifice sont inconnus et ne sont pas déterminés par la connaissance seule de la pression dans le second vase. Cette cir-

^(*) C'est dans un ouvrage intitulé: Das Locomotivenblasrohr, Zurich, 1863, que j'ai appelé, pour la première fois, l'attention sur la connexion des équations (103), qui sont connues depuis longtemps, avec les équations auxquelles conduit la théorie mécanique de la chaleur. Les équations qui sont données ici sont développées autrement dans cet ouvrage, et leur application à l'écoalement des fluides y est donnée dans plusieurs cas.

tance introduit une nouvelle indétermination dans les itions établies ci-dessus; en nous appuyant sur certaines riences relatives à l'écoulement des vapeurs, dont nous erons plus tard, nous pouvons admettre que la pression ; le second réservoir soit la même jusqu'à une très-petite ince de l'orifice. Lorsqu'on désigne par p₂ la pression 5 ce réservoir et lorsqu'on emploie cette valeur p, dans uation (103), on ne trouve pas pour w rigoureusement la eur de la vitesse d'écoulement, c'est-à-dire de la vitesse s le plan de l'orifice, mais on obtient la vitesse des molées du fluide arrivées à une certaine section de l'entonnoir, lehors de l'orifice, section à partir de laquelle la pression ient p2. Nous admettons que cette section soit située trèss de l'orifice; alors l'épanouissement du jet de gaz ou de eur se fait sous une pression constante p_2 ; le volume spéque et la température passent des valeurs v_2 , t_2 , relatives à te section particulière, aux valeurs v', et t', qui corresponit à l'état de repos du fluide dans le second réservoir, ce que le travail $\frac{w^2}{2g}$ contenu dans l'unité de poids du

ide se transforme en chaleur dans le passage au repos. Des expériences précises peuvent seules donner des éclair-

sements complets sur ces questions; pour le moment nous as bornerons à ces considérations.

Pour les gaz on peut mettre l'équation (104) sous une forme s simple; à cause des équations (67) et (69), p. 117 et suiv., trouve

$$\mathbf{A} d \left(\frac{w^2}{2g} \right) = -\mathbf{A} \mathbf{R} dt - c dt + d\mathbf{Q},$$

bien, d'après la relation (66),

$$\mathbf{A}d\left(\frac{w^2}{2g}\right) = -kcdt + dQ,$$

is laquelle dQ doit être déterminé d'après les équans (65).

In pourrait appliquer ces formules à un très-grand nombre

de cas particuliers (*); nous ne traiterons ici que le plus important.

Lorsqu'un gaz se rend d'un premier réservoir où sa pression p_1 est constante dans un second réservoir où la pression p_2 reste aussi constante, il arrive très-rarement qu'on lui envoie ou qu'on lui enlève de la chaleur dans son trajet vers l'orifice; nous n'étudierons l'écoulement que dans le cas où il n'y a pendant l'écoulement, ni introduction, ni soustraction de chaleur.

L'équation (105) devient, puisque dQ = 0,

(106)
$$Ad\left(\frac{\omega^2}{2g}\right) = -kcdt,$$

et l'équation (65) donne, dans la même hypothèse,

$$vdp + kpdv = 0.$$

De cette formule nous avons déjà déduit (p. 127) l'équation

$$\frac{a+t}{a+t_1}=\left(\frac{p}{p_1}\right)^{\frac{k-1}{k}}.$$

Désignons, comme on a l'habitude de le faire, par T la température absolue a+t (cette quantité a été appelée S dans la première Section); alors nous pourrons remplacer dans toutes les formules dt par d T.

Si l'on désigne par T₁ la température absolue dans le premier réservoir et par T₂ celle du plan de l'orifice (ou plutôt celle d'une section située très-près de cet orifice), on a

$$\frac{\mathbf{T_2}}{\mathbf{T_1}} = \left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{\frac{k-1}{k}},$$

puisque dans cet endroit on doitavoir une pression égale à present l'équation (106) et en supposant qu'à l'intérieur du premier réservoir la vitesse soit nulle et qu'elle soit « à

^(*) Voyez Das Locomotivenblasrohr, p. 68-74.

orifice, on trouve

108)
$$\mathbf{A} \frac{\alpha^{2}}{2g} = kc(\mathbf{T}_{1} - \mathbf{T}_{2}).$$

Les deux dernières équations résolvent le problème proposé.

Substituons dans l'équation (108) la valeur de T, tirée de l'équation (107), on a pour la vitesse d'écoulement

(109)
$$w = \sqrt{2g \frac{kc}{\Lambda} T_1 \left[1 - \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{\frac{k-1}{K}} \right]}.$$

Cette équation a été établie pour la première fois, mais par une marche différente, par M. Weisbach (*).

La diminution de température $T_1 - T_2$ qui se fait depuis l'intérieur du premier réservoir jusqu'au plan de l'orifice se détermine par l'équation (108), quand α a été trouvé par la formule (109).

Le volume spécifique v_2 du gaz dans le plan de l'orifice se déduit de l'équation (67)

$$v_2 = \frac{RT_2}{p_2}.$$

Enfin l'équation

$$(111) G v_2 = F w$$

donne le poids G de la quantité de gaz qui arrive à l'orifice pendant une seconde, quand la section de l'orifice est égale à F.

Hors de l'orifice, le jet d'air s'épanouit, d'après notre hypothèse, sous la pression constante p_2 ; il n'y a pas de chaleur introduite, mais le travail $\frac{\alpha'}{2g}$ qui correspond à la vitesse α se transforme en chaleur, et les choses se passent comme si le gaz recevait en rentrant au repos la quantité de chaleur Λ $\frac{\alpha'}{2g}$, sous la pression constante p_2 . Soit T'_2 la température du gaz

^{(&#}x27;) Weisbach, Ingenieur-und Maschinenmechanik, 3e édit., t. I, p. 821; Brunswick, 1855.

dans le second réservoir lorsqu'il est rentré au repos; on a, d'après l'équation (86),

$$A \frac{w^2}{2g} = kc(T_2' - T_2).$$

La comparaison de cette équation avec l'équation (108) fournit le résultat très-simple

$$T'_{i} = T_{i}$$

c'est-à-dire la température est la même dans les deux réservoirs; ainsi, lorsqu'un gaz permanent s'écoule d'un réservoir dans un autre sans qu'on lui fournisse ni qu'on lui enlève de la chaleur et que la pression reste constante dans chaque réservoir, il n'y a pas de changement de température; ou, plus exactement, la température est à la sortie, après l'épanouissement, la même que la température initiale. Mais, d'après l'équation (107), la température du gaz dans le plan de l'orifice est toujours moindre. Le passage du gaz de la vitesse w à la vitesse zéro est accompagné, non-seulement d'un accroissement de la température, mais encore d'une augmentation du volume spécifique; la valeur de v, [équation (111)] devient, comme on le voit facilement,

$$\theta_1 = \frac{\mathrm{RT}_1}{p_2}$$

Les expériences saites sur l'écoulement des gaz ne confirment pas entièrement un certain nombre des résultats précédents; pour saire coïncider les résultats donnés par nos somules avec le résultat déduit des expériences, il saut saire certaines corrections que nous allons indiquer.

On sait qu'il y a toujours perte de vitesse dans l'écoulement par des orifices en mince paroi; la véritable vitesse est plus petite que celle que donne le calcul, et le rapport de ces deux vitesses est appelé coefficient de vitesse. Désignons par que ce rapport, par w, la vitesse effective et par w la vitesse théorique donnée par l'équation (109), on aura

$$w_e = \varphi w$$
.

Pour l'écoulement de l'unité de poids de sluide, il y a donc, mme on le démontre dans l'hydraulique, une perte de trail dont l'expression est

$$\mathbf{L} = \frac{\omega^2 - \omega_e^2}{2g} = (\tau - \varphi^2) \frac{\omega^2}{2g},$$

, dans le cas simple que nous considérons (écoulement par n orifice en mince paroi), ce travail perdu est considéré omme le travail nécessaire pour vaincre les frottements dans prifice. On peut conserver cette interprétation pour l'étude es phénomènes d'écoulement dans la théorie mécanique de chaleur; mais on peut expliquer plus clairement comment e travail est employé. Quand les particules du gaz passent le ong des parois de l'orifice, il y a évidemment création de haleur par suite du frottement.

Le gaz et les parois de l'orifice absorbent cette chaleur; mais à cause de la mobilité du fluide, on peut penser qu'il prend presque la totalité de cette chaleur, et qu'une quantité négligeable se porte sur les parois de l'orifice. La chaleur créée se maniseste dans le jet de gaz comme mouvement des molécules, dont l'accroissement produit une augmentation de la température; on peut dire que, dans l'écoulement d'un gaz, les résistances produisent non pas une perte de travail proprement dit, mais seulement une diminution de la force vive du mouvement visible. Le travail qui correspond à cette diminution se transforme en travail intérieur, et l'accroissement du travail intérieur se manifeste simplement dans le gaz comme augmentation de la température. Un gaz s'écoule donc par suite des résistances avec une vitesse plus petite que celle que donne l'équation (109), tandis que la température T. dans l'orisice est plus élevée que celle qu'on déduit de la formule (108). La somme du travail intérieur et du travail qui correspond au mouvement visible n'est point changée par les frottements. La même chose arrive évidemment quand l'écoulement d'un gaz se sait par des orifices quelconques (sans addition ni soustraction de chaleur), par exemple, par des tuyaux de conduite horizontaux, qui présentent des élargissements, des rétrécissements, des courbes, des coudes, etc.; chacune des résistances produit une diminution de la force vive du mouvement visible; mais pour les gaz il produit en même temps une augmentation de la température qui correspond à cette diminution, et pour les autres fluides un accroissement égal du travail intérieur.

Revenons à notre exemple; la vitesse effective avec laquelle le gaz quitte l'orifice sera d'après l'équation (109)

(112)
$$w_e = \varphi \sqrt{2g \frac{hc}{A} T_1 \left[1 - \left(\frac{p_2}{p_1}\right)\right]^{\frac{k-1}{k^2}}}.$$

La température absolue effective T₂ du gaz dans l'orifice est donnée d'après l'équation (108) par la relation

$$(113) T_1 - T_2 = \frac{A}{hc} \frac{w_c^2}{2g}.$$

Le volume spécifique du gaz dans l'orifice se calcule d'après l'équation (110), dans laquelle on substitue la valeur de T₂ tirée de l'équation (113); et enfin le poids G du gaz qui arrive pendant une seconde à l'orifice est donné par la formule

$$G_{v_s} = \alpha F_{w_s} = \alpha \varphi F_{w_s}$$

dans laquelle F est la section de l'orifice, qui a été multipliée ici par le coefficient α (coefficient de contraction), parce que la section du jet à l'endroit où la pression est devenue égale à la pression extérieure p_2 est en général différente de celle de l'orifice, et parce que, dans l'écoulement d'un gaz par un orifice en mince paroi, il se produit des contractions semblables à celles qu'on observe dans l'écoulement de l'eau.

Remplaçons dans l'équation précédente w et v2 par leurs valeurs tirées des équations (109) et (110), il viendra

(114)
$$G = \alpha \varphi \frac{\mathbf{F} p_2}{\mathbf{R} \mathbf{T}_2} \sqrt{2 g \frac{h c}{\mathbf{A}} \mathbf{T}_1 \left[1 - \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{\frac{k-1}{k}} \right]}.$$

Il faudrait mettre pour T_{ξ} dans cette formule sa valeur tirée de l'équation (413).

Le produit $\alpha \varphi$ est appelé ordinairement le coefficient d'écoulement.

Les résistances ne modifient pas la température que possède le gaz hors de l'orifice, quand il est rentré au repos; cette température est finalement la même que la température initiale, et on a, à cette époque, pour le volume spécifique,

$$v_2' \stackrel{\bullet}{=} \frac{\mathrm{RT}_1}{p_2},$$

et pour le volume V, de la quantité de gaz qui s'écoule dans une seconde, volume mesuré sous la pression extérieure,

$$\mathbf{V}_{2} = \mathbf{G} \, \mathbf{v}'_{2}$$
.

Les meilleures valeurs à adopter pour les coëfficients φ et $\alpha \varphi = \mu$, quand il s'agit des gaz, sont les résultats fournis par les expériences de M. Weisbach (*). D'après les corrections introduites par M. Grashof (**), ces expériences ont fourni les résultats suivants.

En prenant un ajutage ayant la forme du jet contracté et comillimètres de largeur, on trouva pour un excès de pression $p_1 - p_2$ mesuré par une colonne mercurielle variant de 180 à 850 millimètres, la valeur moyenne

$$\varphi = \mu = 0.981$$

(car ici $\alpha = 1$, parce qu'il n'y a pas de contraction).

Avec des orifices circulaires en mince paroi de 10 à 24 millimètres de diamètre et avec une charge $p_1 - p_2$ de 50 à 850 millimètres, on a, en posant $\varphi = 0.98$,

$$\mu = 0,555 \text{ à } 0,795,$$

cette valeur augmentant avec la charge.

^(*) Weisbach, Résultats d'expériences sur l'écoulement de l'air et de l'eau sous une forte pression: Civilingenieur, t. V, p. 1; Ingenieur-und Maschinen-mechanik, Brunswick, 1863, 4e édit., t. I, p. 911.

^(**) Grasnof, Sur le mouvement permanent des gaz dans les conduites et dans les canaux (Zeitschrift des Vereines deutscher Ingenieure), t. VII, p. 2/3 et 280

Avec des ajutages cylindriques très-courts de 10 à 24 millimètres de diamètre, on a trouvé entre les mêmes limites de charge

$$\mu = \varphi = 0.737 \text{ à } 0.839.$$

Il est à remarquer que ces valeurs s'écartent peu de celles qu'on a trouvées pour l'écoulement de l'eau; ce fait est déjà connu d'ailleurs d'après les expériences plus anciennes de Koch, d'Aubuisson et Pequeur, et par les calculs de MM. Busset Poncelet.

Exemple. — Admettons que de l'air atmosphérique contenu dans un réservoir s'écoule dans l'air libre par un ajutage convenable et sous une pression constante de $1\frac{1}{2}$ atmosphère; on a alors $p_1 = 1\frac{1}{2}$ atmosphère et $p_2 = 1$ atmosphère. La température t_1 de l'air dans le réservoir est 30 degrés; donc

$$T_1 = 273 + 30 = 303.$$

On a d'abord

$$\left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{\frac{k-1}{k}} = \left(\frac{2}{3}\right)^{\frac{0.51}{1,41}} = 0.88878.$$

L'équation (109) donne

$$\frac{\alpha^2}{2g} = \frac{kc}{\Lambda} T_1 \left[1 - \left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{\frac{k-1}{k}} \right] = 3394, 1,$$

avec
$$A = \frac{1}{424}$$
 et $c = 0, 16847$.

Comme $g = 9^m$, 81, on a trouvé pour la vitesse théorique

$$w = 258^{m}, 05,$$

d'où l'on déduit la vitesse effective, en faisant $\varphi = o^m, 9^{81}$,

$$w_{\bullet} = \varphi w = 253^{\text{m}}, 15,$$

et, par suite,

$$\frac{w_e^2}{2g} = 3266^{\text{m}}, 4.$$

En substituant cette dernière valeur dans l'équation (113).

a pour la température absolue de l'air dans l'orifice

$$T_1 = 270,57,$$

en centigrades

$$t_1 = -2^{\circ}, 43.$$

Si l'on faisait abstraction des résistances (c'est-à-dire pour =1), on aurait $t_2=-3^\circ$, 7. Les résistances produisent ainsi ne légère augmentation de température. Le poids de la quanté d'air qui passe à travers l'orifice dans une seconde s'obentau moyen de l'équation (114), qui donne, à cause de $\alpha=1$, $\alpha=29,272$ et $p_1=10334$,

$$G = 330^{kil}, 31 F.$$

étant exprimé en mètres carrés. (Si on fait abstraction des rottements, on trouve G=338,30 F.)

Après l'épanouissement hors de l'ajutage, l'air a repris la empérature initiale $t_1 = 30^{\circ}$; le volume des G kilogrammes l'air mesuré sous la pression extérieure est

$$V_2 = G v'_2 = \frac{GRT_1}{p_2} = 283^{mc}, 49 \text{ F}.$$

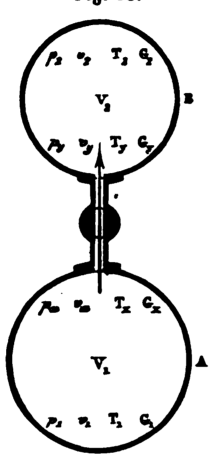
Ce volume mesuré sous la pression intérieure serait

$$V_1 = \frac{p_2}{p_1} V_2 = 188^{mc}, 99.$$

Malgré l'importance que présentent dans la pratique les recherches sur l'écoulement et le mouvement des gaz, nous royons devoir nous borner à ces détails et renvoyer le lecteur aux excellents Mémoires de M. Grashof, cités plus haut, lans lesquels le mouvement des gaz dans les conduites a été traité complétement, conformément aux principes de la théorie mécanique de la chaleur.

1X. — Écoulement d'un gaz d'un réservoir dans un autre, lorsque les volumes de ces réservoirs sont invariables (*).

Soient deux réservoirs A et B (fig. 28) réunis au moyen Fig. 28.



d'un tuyau à robinet, et remplis d'un même gaz; dans le premier dont le volume est V_1 , il y a avant l'écoulement G_1 kilogrammes d'air à la pression p_1 ayant un volume spécifique v_1 et une température T_1 ; le second, de volume V_2 , contient au commencement G_2 kilogrammes du même gaz, dont la tension, le volume spécifique et la température sont p_2 , v_2 et T_2 , et de plus on suppose $p_2 < p_1$.

L'orifice d'écoulement dont la section est F doit rester ouvert jusqu'à ce qu'un poids G de gaz ait passé de A en B, et il faut déterminer à ce moment l'état du gaz dans les deux réservoirs.

Le poids du gaz qui reste à cet instant dans le premier ré-

^(*) Ce problème a été résolu pour la première sois par M. Bauschinger, dans un Mémoire intitulé: Théorie de l'écoulement des gaz parfaits, et publié dans le Journal de Mathématique et de Physique de M. Schlomilch, t. VIII, p. 81.

voir est $G_1 - G$; la tension, le volume spécifique et la temature ont évidemment changé, et nous désignerons leurs eurs actuelles par p_x , v_x et T_x . Il y a au même instant dans atre réservoir un poids de gaz $G_1 + G$: soient p_y , v_y et T_y la sion, le volume spécifique et la température qui lui corpondent.

Supposons que la quantité G soit donnée et que les deux servoirs soient imperméables à la chaleur, le problème conte à déterminer les six inconnues p_x , v_x , T_x et p_y , v_y , T_y . D'après les lois de Mariotte et Gay-Lussac, on a

$$p_z v_z = RT_z$$
 et $p_y v_y = RT_y$,

n'a donc plus que quatre équations à trouver entre quatre s inconnues, par exemple, entre p_x , p_y , T_x et T_y .

Imaginons que l'on serme le robinet au moment où le rérvoir A a perdu le poids G de gaz et que les quatre quantités dessus se rapportent à l'instant où l'équilibre est rétabli ns les deux réservoirs. Quand certaines conditions sont mplies, il n'est même pas nécessaire de fermer le robinet; esset, pendant l'écoulement la veine gazeuse prend de part d'autre de l'orifice des formes semblables à des entonnoirs nt les petites ouvertures se trouvent à l'orifice. En admetnt que les capacités des réservoirs soient sussissamment andes, on peut négliger le poids de la quantité de gaz qui meut dans les espaces occupés par les entonnoirs par raprt au poids du gaz compris dans les réservoirs. On peut alors pposer que l'équilibre existe dans les deux vases même endant l'écoulement, et les valeurs p_x et p_y donnent la loi variations de la tension, et T_z et T_r celle des variations de température pendant le passage du gaz.

Étudions d'abord les changements survenus dans le réseroir A. Au moment où le poids G est sorti, le poids $G_1 - G$ de paz resté occupe le volume V_1 ; avant l'écoulement, ces $i_1 - G$ kilogrammes occupaient le volume

$$(\mathbf{G}_{1}-\mathbf{G})\mathbf{v}_{1}=\mathbf{G}_{1}\mathbf{v}_{1}-\mathbf{G}\mathbf{v}_{1}=\mathbf{V}_{1}-\mathbf{G}\mathbf{v}_{1},$$

puisqu'on a $V_i = G_i v_i$.

On peut donc dire que pendant l'écoulement le poids $G_1 - G_2$ s'est dilaté en passant du volume $V_1 - G_2 - G_3$ au volume $V_3 - G_4 - G_4$ de la pression p_1 à la pression p_2 et, comme cette dilatation s'effectue sans perte ni gain de chaleur, on a, d'après la loi de Poisson [équation (76)],

$$\frac{p_x}{p_1} = \left(\frac{\mathbf{V_1} - \mathbf{G} \, \mathbf{v_1}}{\mathbf{V_1}}\right)^{\mathbf{A}}.$$

Remplaçons V, par sa valeur G, v, on a

$$(115) p_x = p_1 \left(1 - \frac{G}{G_1}\right)^k.$$

La température absolue T. est d'après l'équation (78)

$$\frac{\mathbf{T}_x}{\mathbf{T}_1} = \left(\frac{p_x}{p_1}\right)^{\frac{k-1}{k}}.$$

En substituant la valeur de $\frac{p_x}{p_1}$ tirée de l'équation (115), on a

(116)
$$\mathbf{T}_{z} = \mathbf{T}_{t} \left(\mathbf{I} - \frac{\mathbf{G}}{\mathbf{G}_{t}} \right)^{t-1}.$$

Le volume spécifique vz se détermine à l'aide de la formule

$$p_{z} v_{z} = RT_{z}$$

qui donne, quand on remplace p_x et T_x par leurs valeurs,

$$v_x = \frac{\mathbf{RG}_1 \mathbf{T}_1}{p_1(\mathbf{G}_1 - \mathbf{G})} = \frac{\mathbf{G}_1 v_1}{\mathbf{G}_1 - \mathbf{G}},$$

résultat qu'on aurait pu d'ailleurs écrire immédiatement.

L'état du gaz dans le réservoir A, au moment où G kilogrammes en sont sortis, est donc entièrement déterminé.

Le travail que le gaz a effectué dans ce réservoir pendant la sortie des G kilogrammes se trouve de la manière suivante.

Posons $G_1 - G = G_x$; le volume et la tension de ce poids sont respectivement $G_x v_x$ et p_x ; dans l'instant qui suit, le volume spécifique v_x change de dv_x et le volume entier $G_x v_x$



ange de G. dv.; la dissérentielle du travail est par conséquent

$$dL_1 = G_s p_s dv_s.$$

Mais on a

$$v_x = \frac{Gv_1}{G_x},$$

r conséquent

$$dv_{z} = -\frac{G_{1} v_{1} d G_{z}}{G_{z}^{2}}.$$

Or, l'équation (115) devient ici

$$p_x = p_1 \left(\frac{G_x}{G_1}\right)^k$$

In substituant les valeurs de dv_x et de p_x dans la valeur de q_x et en réduisant, on a . •

7')
$$dL_{1} = -\frac{p_{1} v_{1}}{G_{x}^{k-1}} G_{x}^{k-1} dG_{x}.$$

intégrons cette équation et remarquons qu'au commenceent de l'écoulement $G_s = G_i$ et qu'à la sin la valeur de G_s ut se remplacer par $G_i - G_i$; on a alors

$$L_{i} = G_{i} \frac{p_{i} v_{i}}{k} \left[1 - \left(1 - \frac{G}{G_{i}} \right)^{k} \right],$$

bien, si on suppose que p_x soit déjà déterminé par l'équan (115),

$$\mathbf{L}_{1} = \mathbf{G}_{1} \frac{\mathbf{v}_{1}(p_{1} - p_{z})}{k}.$$

Cette expression de Lest excessivement simple (voyez le proème I de la page 147), mais elle se distingue essentiellement celle qu'on a obtenue plus haut [équation (80)], dans le soù un gaz se détend en produisant du travail sans addition soustraction de chaleur. Cette différence provient de ce que ans ce cas le poids de gaz qui produisait du travail restait notat, tandis qu'ici le poids de gaz contenu dans le réserdir A se réduit à G_1 — G à cause de la sortie du poids G.

Examinons l'état du gaz dans le réservoir B. Nous avons l'uvé plus haut [équation (69)], pour l'accroissement du tra-

vail intérieur de l'unité de poids du gaz qui correspond à l'accroissement de température dt,

$$d\mathbf{U} = \frac{c}{\mathbf{A}} dt.$$

Mettons dT à la place de dt et intégrons, nous aurons pour le travail intérieur total à la température absolue T

$$\mathbf{U} = \mathbf{C} + \frac{c}{\mathbf{A}} \mathbf{T},$$

relation dans laquelle la constante C représente le travail intérieur du gaz à la température du zéro absolu. Appliquons ici cette formule; au commencement de l'écoulement, le travail intérieur des G, kilogrammes de gaz dans le réservoir A est

$$G_{i}\left(C+\frac{c}{A}T_{i}\right),$$

et celui des G. kilogrammes de gaz dans le réservoir B est

$$G_{1}\left(C+\frac{c}{A}T_{1}\right)$$

Le travail intérieur total contenu dans les deux quantités de gaz est par suite

$$U = C(G_1 + \dot{G}_2) + \frac{c}{\Lambda} (G_1 T_1 + G_2 T_2).$$

Mais on peut trouver une autre expression pour U. Lorsque G kilogrammes de gaz sont écoulés, il y a dans le premier réservoir $G_1 - G = G_x$ kilogrammes à la température T_x , et dans le second $G_2 + G = G_y$ kilogrammes à la température T_y ; le travail intérieur du poids G_x a pour valeur

$$G_x\left(C+\frac{c}{\Lambda}T_x\right)$$

et celui de G, est

$$G_r\left(C+\frac{c}{A}T_r\right)$$

Le travail intérieur total de ces deux quantités de gaz est

r suite

$$U = C(G_x + G_y) + \frac{c}{A}(G_x T_x + G_y T_y);$$

tte valeur de U est égale à celle que nous avions précédement, puisqu'il n'y a aucun travail extérieur effectué, aucune antité de chaleur perdue ni gagnée dans l'ensemble des deux servoirs. En égalant ces deux valeurs de U et en remarquant e le poids total du gaz n'a pas changé, c'est-à-dire que $+G_2=G_x+G_y$, on trouve.

$$G_1 T_1 + G_2 T_2 = G_2 T_2 + G_2 T_2$$

On a d'ailleurs

$$RT = \rho v$$

ù l'on tire

$$G_1 v_1 p_1 + G_2 v_2 p_2 = G_x v_x p_x + G_y v_y p_y$$

Mais d'après les notations adoptées, on a aussi

$$V_1 = G_1 v_1 = G_x v_x,$$

$$V_2 = G_2 v_2 = G_r v_r,$$

par suite,

$$G_1 v_1 p_1 + G_2 v_2 p_2 = G_1 v_1 p_1 \frac{p_2}{p_1} + G_2 v_2 p_2 \frac{p_r}{p_2}$$

si l'on introduit de nouveau la température

$$\frac{p_y}{p_z} = 1 + \frac{G_1 T_1}{G_2 T_2} \left(1 - \frac{p_z}{p_z} \right) \cdot$$

Dans cette dernière équation, on peut remplacer p_x par sa leur tirée de l'équation (115), et on a pour la tension p_x du z dans le réservoir B

19)
$$p_r = p_2 \left\{ 1 + \frac{G_1 T_1}{G_2 T_2} \left[1 - \left(1 - \frac{G}{G_1} \right)^k \right] \right\}$$

La température T_r dans l'ajutage se détermine de la manière sivante.

D'après les lois de Mariotte et Gay-Lussac, on a

$$p_r v_z = RT_r$$
.

Multiplions les deux membres de cette équation par

$$G_r = G_1 + G_1$$

et tenons compte de la relation

$$G_r v_r = G_1 v_2 = V_1$$

nous aurons

$$T_{y} = \frac{G_{2} v_{1} p_{y}}{R(G_{2} + G)}.$$

Remplaçons encore R par sa valeur tirée de l'équation $p_2 v_2 = RT_2$, nous trouverons alors

$$T_r = \frac{G_2 T_1}{G_2 + G} \frac{p_r}{p_2}.$$

Mais la tension p_r est déjà déterminée par l'équation (119), nous substituerons sa valeur dans la formule précédente, et nous aurons finalement

(120)
$$T_y = \frac{G_1 T_2}{G_2 + G} + \frac{G_1 T_1}{G_2 + G} \left[1 - \left(1 - \frac{G}{G_1} \right)^k \right].$$

C'est d'après cette formule qu'on calculera directement I₇ quand on donne le poids G de gaz qui a passé de l'un des réservoirs dans l'autre.

Il faut déterminer maintenant le travail total que le gaz absorbe dans le réservoir B, puisqu'il y a compression. Au moment où G kilogrammes de gaz sont arrivés, il y a G_x kilogrammes dans le réservoir A et G_7 dans l'autre. Dans l'instant qui suit, le travail dL_1 dans le premier réservoir est déterminé par l'équation (117'); ce travail est absorbé en premier lieu par le gaz du réservoir B; mais en même temps la quantité de gaz dG s'y précipite, et passe en produisant du travail de la tension p_x à la tension p_y . Ce changement de pression correspond d'après l'équation (80) à un travail exprimé par

$$\frac{c}{A} T_x dG \left[1 - \left(\frac{p_r}{p_x} \right)^{\frac{k-1}{k}} \right].$$

Remplaçons T. par sa valeur donnée par l'équation (78) qui

vient ici

$$\frac{\mathbf{T}_{x}}{\mathbf{T}_{1}} = \left(\frac{p_{x}}{p_{1}}\right)^{\frac{\lambda-1}{\lambda}},$$

us aurons alors

$$\frac{c}{A} \operatorname{T}_{1} dG \left[\left(\frac{p_{x}}{p_{1}} \right)^{\frac{k-1}{k}} - \left(\frac{\rho_{y}}{p_{1}} \right)^{\frac{k-1}{k}} \right].$$

On déduit de là pour le travail total L, absorbé dans le rérvoir depuis le commencement de l'écoulement,

21)
$$L_2 = L_1 + \frac{c T_1}{A} \int \left[\left(\frac{p_x}{p_1} \right)^{\frac{k-1}{k}} - \left(\frac{p_y}{p_1} \right)^{\frac{k-1}{k}} \right] dG,$$

rmule dans laquelle L, est déterminé d'après une des équaons (117) et (118).

On aurait à remplacer maintenant sous le signe \int les quantés p_x et p_y par leurs valeurs données par les équations (115) t (119), et à effectuer ensuite l'intégration entre les limites o t G. En faisant ce calcul on trouve une série : il vaut donc dieux conserver la formule (121) et en faire l'intégration à part ans chaque cas particulier. Il reste à chercher quel est l'état lu gaz dans l'un et dans l'autre réservoir à la fin de l'écoulement. L'écoulement cesse évidemment aussitôt que $p_x = p_y$; dmettons qu'à ce moment la quantité de gaz écoulé soit G_{\bullet} , on a, d'après les équations (115) et (119),

$$p_1 \left(1 - \frac{G_0}{G_1} \right)^k = p_2 \left\{ 1 + \frac{G_1 T_1}{G_2 T_2} \left[1 - \left(1 - \frac{G_0}{G_1} \right)^k \right] \right\}$$

Cette équation détermine la quantité G₀; mais on a, comme on sait,

$$\frac{\mathbf{G}_{1} \mathbf{T}_{1}}{\mathbf{G}_{2} \mathbf{T}_{2}} = \frac{\mathbf{G}_{1} \mathbf{v}_{1} \mathbf{p}_{1}}{\mathbf{G}_{2} \mathbf{v}_{2} \mathbf{p}_{2}} = \frac{\mathbf{V}_{1} \mathbf{p}_{1}}{\mathbf{V}_{2} \mathbf{p}_{2}}.$$

Substituant cette valeur dans l'équation précédente, et la résolvant par rapport à G., on trouve

(122)
$$G_{\bullet} = G_{\iota} \left[1 - \left(\frac{\mathbf{V}_{\iota} p_{\iota} + \mathbf{V}_{2} p_{2}}{(\mathbf{V}_{\iota} + \mathbf{V}_{1}) p_{\iota}} \right)^{\frac{1}{k}} \right].$$

Pour connaître l'état sinal du gaz dans les deux réservoirs, il sussira de mettre cette valeur de G, à la place de G dans les formules écrites plus haut.

Remarquons que la vitesse d'écoulement a est variable, et qu'elle diminue d'après une loi bien déterminée que l'on trouve aisément. La formule (109) appliquée au moment où G kilogrammes de gaz se sont écoulés, donne

$$\frac{\alpha^2}{2g} = \frac{hc}{\Lambda} T_x \left[1 - \left(\frac{p_x}{p_x} \right)^{\frac{k-1}{k}} \right],$$

ou, en remplaçant T_x par sa valeur en fonction de p_x , tirée de l'équation (78),

$$\frac{\omega^2}{2g} = \frac{kc}{\Lambda} T_1 \left[\left(\frac{p_x}{p_1} \right)^{\frac{k-1}{k}} - \left(\frac{p_y}{p_1} \right)^{\frac{k-1}{k}} \right].$$

En substituant dans cette équation les valeurs de p_x et p_y , tirées des équations (115) et (119), on obtient une formule qui détermine la vitesse α correspondant à chaque valeur de G; cette formule générale est

$$\begin{cases} \frac{dv^{2}}{2g} = \frac{\dot{kc}T_{1}}{A} \left(\left(1 - \frac{G}{G_{1}} \right)^{k-1} - \left(\frac{p_{2}}{p_{1}} \right)^{\frac{k-t}{k}} \left\{ 1 + \frac{G_{1}T_{1}}{G_{2}T_{2}} \left[1 - \left(1 - \frac{G}{G_{1}} \right)^{k} \right] \right\}^{\frac{k-t}{k}} \right\}.$$

A la sin de l'écoulement on a évidemment w = o.

Ces équations ont été établies pour la première sois par M. Bauschinger, bien qu'en partie sous une autre sorme et par une autre méthode. Elles sournissent la solution d'un grand nombre de problèmes très-intéressants, dont nous allons examiner les deux plus importants.

Problème I. — On a, dans un réservoir, dont le volume est V₁, G₁ kilogrammes d'air comprinté à la pression p₁ et à la température T₁; on laisse sortir de la chaudière G hilogrammes par un orifice, et on le ferme. Quel est l'état de l'air à l'intérieur

'éservoir au moment de la fermeture pendant l'écoulement; 'y a ni introduction, ni soustraction de chaleur.

représente ici la pression extérieure, la pression atmoiérique; en admettant qu'au commencement la tempérae de l'air du réservoir soit égale à la température de l'air térieur, on a $T_1 = T_2$. Le poids G_2 de l'air qui reçoit le et zeux est infiniment grand : c'est celui de l'atmosphère.

En faisant $G_2 = \infty$ et $T_2 = T_1$ dans les équations (115), (116), 19) et (120), on trouve les formules

$$p_{x} = p_{1} \left(1 - \frac{G}{G_{1}}\right)^{k},$$

$$(\beta) \qquad T_{x} = T_{1} \left(1 - \frac{G}{G_{1}}\right)^{k-1},$$

$$p_{y} = p_{2},$$

$$T_{y} = T_{2} = T_{1}.$$

Les deux dernières formules sont évidentes; la pression et a température de l'air extérieur ne changent pas.

Admettons que V_i égale i mètre cube, que la pression de l'air intérieur soit égale à 5 atmosphères, et sa température $I_1 = 30^\circ$, par suite, $I_1 = 303^\circ$; on a, pour le poids G_i de cette quantité d'air,

$$G_1 = \frac{V_1}{v_1} = \frac{V_1 p_1}{RT_1} = 5^{kil}, 8256,$$

car $p_1 = 5 \times 10334$, et R = 29,274.

Si l'on fait sortir la moitié de l'air du réservoir, on a

$$G=\frac{1}{2}G_{1};$$

et, d'après l'équation (124 a), il vient

$$\frac{p_x}{p_1} = \left(\frac{1}{2}\right)^{1,410} = 0,3763.$$

La pression p_x mesurée en atmosphères qui a lieu au moment de la fermeture de l'oritice est donc

L'équation (124β) donne

$$\frac{\mathbf{T}_x}{\mathbf{T}_1} = \left(\frac{1}{2}\right)^{0.410} = 0,7526,$$

d'où l'on déduit la valeur de $T_z = 228,04$; ou, en centigrades, $t_z = -44^{\circ},96$.

Lorsqu'on suppose l'orifice très-grand, l'air extérieur ne peut pas fournir de la chaleur à l'air intérieur à cause de l'extrème rapidité de l'écoulement; un manomètre mis en communication avec le réservoir fera connaître les pressions p_1 et p_x .

Quand on observe de cette manière la valeur de p_z , on peut déterminer inversement, d'après l'équation (124 α), le poids d'air G qui s'est écoulé, et, par suite, la quantité d'air $G_1 - G_2$ qui est restée dans le réservoir.

L'exemple précédent montre qu'il y a un refroidissement considérable de l'air intérieur; la température T_s, au moment de la fermeture, ne peut être observée directement, mais on peut la déduire des indications du manomètre.

Mettons la valeur $p_s = 1^{at}$, 881 dans l'équation (118), et saisons $G_1 v_1 = 1$, d'après notre hypothèse; on trouve alors, pour le travail effectué dans le réservoir pendant l'écoulement,

$$L_1 = G_1 v_1 \frac{(p_1 - p_x)}{h} = \frac{(5 - 1,881) \cdot 0334}{1,41} = 22859^{kgm}$$

Le travail opéré dans l'atmosphère se détermine au moyen de l'équation (121), dans laquelle on remplace p_y par p_z et p_z par sa valeur donnée par l'équation (124 α); il vient alors

$$L_{i} = L_{i} + \frac{cT_{i}}{A} \int \left[\left(1 - \frac{G}{G_{i}} \right)^{k-1} - \left(\frac{p_{2}}{p_{1}} \right)^{\frac{k-1}{A}} \right] dG.$$

Remplaçons encore L, par sa valeur tirée de l'équation (117), et effectuons l'intégration indiquée entre les limites o et G; nous trouverons, après avoir réduit,

$$L_{2} = \frac{G_{1} v_{1} p_{1}}{k-1} \left[1 - \left(1 - \frac{G}{G_{1}}\right)^{k} - \frac{G}{G_{1}} \left(\frac{p_{2}}{p_{1}}\right)^{\frac{k-1}{k}} \right].$$

En mettant dans cette formule les nombres de notre exemple, on a, pour $\frac{G}{G} = \frac{1}{2}$,

$$L_2 = 39139^{kmg}$$
.

L'équation (122) donne pour V₂ = ∞ le poids d'air G, qui a passé par l'orifice à la fin de l'écoulement. Ce poids est

$$G_{\bullet} = G_{\iota} \left[\iota - \left(\frac{p_{\iota}}{p_{\iota}} \right)^{\frac{1}{4}} \right],$$

et on a dans le cas actuel

$$G_0 = 0,68065 \cdot G_1 = 3^{kil},9652.$$

Faisons encore dans les formules précédentes

$$\frac{\mathbf{G}}{\mathbf{G}_1} = \frac{\mathbf{G}_{\bullet}}{\mathbf{G}_1} = 0,68065,$$

alors, à la fin de l'écoulement, la pression p_z est d'une atmosphère et la température t_z est de -83° , 25; on a, pour le travail total de l'air du réservoir, L=29136 kilogrammètres, et pour le travail absorbé par l'air extérieur

$$L_2 = 47129^{kgm}$$
.

Ensin faisons $G_2 = \infty$, dans l'équation (123), la vitesse d'écoulement w sera donnée par la formule

$$\frac{\omega^2}{2g} = \frac{kc\,\mathbf{T}_1}{\mathbf{A}} \left[\left(\mathbf{I} - \frac{\mathbf{G}}{\mathbf{G}_1} \right)^{k-1} - \left(\frac{p_1}{p_1} \right)^{\frac{k-r}{k}} \right].$$

Pour chaque valeur de G on peut trouver ω ; en multipliant ω par le coefficient de vitesse φ , on a, pour la vitesse effective à l'instant considéré, $\omega = \varphi \omega$; la température absolue Γ_y pour le même moment dans le plan de l'orifice se déduira, d'après l'équation (113), de la formule

Le cas particulier que nous venons de traiter nous conduit à saire encore une autre étude.

Supposons toujours le réservoir rempli d'air à la pression p. et à la température T₁, et muni d'un orifice aussi grand que possible; si on ouvre cet orifice et si on le referme rapidement, une partie de l'air s'échappera dans l'atmosphère où la température est également T₁. Au moment de la fermeture, la pression p_x et la température T_x, dans l'intérieur du réservoir, sont déterminées par les équations précédentes. Lorsqu'on a adapté un manomètre au réservoir, on peut lire facilement sur son échelle les pressions p_i et p_z . La température de l'air baisse considérablement pendant la détente; si on observe le manomètre après la fermeture, on s'aperçoit que la pression ne conserve pas la valeur pe, mais qu'elle s'accroît d'abord très-rapidement, puis de plus en plus lentement jusqu'à ce qu'elle atteigne une pression limite p₃. Ce phénomène vient de ce que la température de l'air resté dans le réservoir augmente peu à peu par l'effet des parois jusqu'à ce qu'elle soit redevenue égale à la température de l'atmosphère.

L'élévation de la température des G_1 — G kilogrammes d'air qui restent dans le réservoir se fait sous un volume constant; le volume spécifique v_s de l'air, au moment de la fermeture, et le volume spécifique v quelque temps après, sont donc égaux, et on a, en appelant p et T la pression et la température qui correspondent au volume v, d'après les lois de M2-riotte et de Gay-Lussac,

$$T = T_s \frac{p}{p_s}$$

Mais, d'après ce qui précède, on a

$$\frac{\mathbf{T}_x}{\mathbf{T}_1} = \left(\frac{p_x}{p_1}\right)^{\frac{k-1}{k}},$$

et, par suite,

$$\mathbf{T} = \frac{p}{p_x} \left(\frac{p_x}{p_1} \right)^{\frac{k-1}{k}} \mathbf{T}_1.$$

Quand on connaît la température initiale T, et quand on a

oservé la pression initiale p_1 , ainsi que la pression p_2 , on a plus qu'à lire sur le manomètre la pression p à des interalles de temps égaux pour pouvoir calculer, au moyen de la ernière équation, les températures T de l'air du réservoir qui orrespondent aux mêmes intervalles; d'après cela, on pouruit déterminer la loi de l'introduction de la chaleur par les arois.

Après un certain temps, lorsque la température T est deenue égale à la température extérieure T_1 , le manomètre este stationnaire; la pression relative à ce moment ayant été ésignée par p_3 , on a, en vertu de la dernière équation,

$$\frac{p_z}{p_z} = \left(\frac{p_z}{p_z}\right)^{\frac{k-1}{k}}.$$

Les trois pressions p, p_* et p_* s'observent facilement au manomètre, et l'équation précédente fournit par suite un moyen de déterminer la constante k. On a, en effet,

$$\frac{k-1}{k} = \frac{\log p_x - \log p_3}{\log p_x - \log p_1},$$

d'où

(125)
$$k = \frac{\log p_1 - \log p_2}{\log p_1 - \log p_3}.$$

C'est de cette manière que MM. Hirn et Weisbach ont obtenu la valeur k (voyez p. 110).

M. Weisbach (*) a trouvé, dans une première expérience, en millimètres de mercure,

$$p_1 = 1452, 2, p_2 = 1323, 2$$
 et $p_3 = 1359, 2$;

avec ces valeurs, l'équation (125) donne

$$k = 1,405.$$

Dans une deuxième expérience, il obtint

$$p_1 = 1332,8, p_2 = 892,7 \text{ et } p_3 = 1018,2,$$

Civilingenieur, t. V, p. 45.

ce qui donna

k = 1,400.

Dans ces expériences, il est très-important d'avoir un grand orifice, et de ne l'ouvrir que pendant un instant. A cause du grand abaissement de la température de l'air, les parois de la chaudière, qui sont relativement beaucoup plus chaudes, cèdent rapidement de la chaleur à l'air; voilà pourquoi on obtient pour p_z un nombre un peu trop fort, et la valeur de k devient, par suite, trop petite si la durée de l'ouverture n'est pas excessivement petite.

Ceci résulte très-clairement des deux expériences de M. Weisbach; d'après les pressions observées, on voit qu'il a dû tenir l'orifice plus longtemps ouvert dans la deuxième expérience que dans la première, et cette dissérence se retrouve sur les valeurs de k. Les deux valeurs de k sont d'ailleurs un peu trop petites : cela provient probablement de ce que l'orisice de la chaudière, dont la capacité était de 4 3 mètres cubes, n'ayant qu'un diamètre de 4 centimètres, la durée de l'écoulement était relativement trop grande. L'erreur due à ce que l'écoulement dure trop longtemps se trouve, il est vrai, diminuée par une autre circonstance lorsqu'on se sert d'un manomètre à mercure : à cause de l'inertie du mercure et de la rapidité de la chute de pression, le niveau du mercure descend un peu plus bas que cela ne devrait ètre; pour qu'il correspondit exactement à la pression de l'air, et on lit par suite, pour pz, une valeur trop faible. Ces deux erreurs se compensent donc en partie.

Gay-Lussac et Welter (*) ont déjà employé cette méthode pour déterminer k; seulement ils laissèrent continuer l'écoulement jusqu'au moment où la pression intérieure p_z était devenue égale à la pression de l'atmosphère.

D'après les raisons indiquées ce procédé devait donner pour k des valeurs notablement trop petites. Laplace trouva à l'aide de ces expériences, k=1,372; il est vrai que la for-

^() LAPLACE, Mécanique céleste, t. V.

mule qu'il employa n'était qu'approchée, et devait également contribuer à diminuer k.

La formule de Laplace est

$$k=\frac{p_1-p_2}{p_1-p_3},$$

et elle se déduit de l'équation (125) quand on y substitue, pour

$$\log \operatorname{n\'ep} \frac{p_x}{p_1}$$
 et $\log \operatorname{n\'ep} \frac{p_3}{p_1}$,

les valeurs approchées suivantes :

$$\log n \neq \frac{p_x}{p_1} = \log n \neq \left(1 + \frac{p_x - p_1}{p_1}\right) = \frac{p_x - p_1}{p_1},$$

$$\log n \neq \frac{p_x}{p_1} = \log n \neq \left(1 + \frac{p_x - p_1}{p_1}\right) = \frac{p_x - p_1}{p_1}(^*).$$

PROBLEME II. — On a dans un réversoir, dont le volume est V₁, G₁ kilogrammes d'air raréfié sous la pression p₂ et à la température T₁; le réservoir est muni d'un orifice qui le fait communiquer avec l'atmosphère, dont la pression est p₁ et la température T₁. On ouvre l'orifice pendant un temps très-court, G kilogrammes d'air se précipitent alors dans le réservoir. Il s'agit de déterminer l'état de l'air intérieur au moment de la fermeture de l'orifice, en supposant qu'il n'y ait eu ni introduction ni soustraction de chaleur.

Les formules générales données plus haut résolvent cette question quand on y fait $V_1 = \infty$ et $G_1 = \infty$.

^(*) M. Cazin a donné une méthode qui permet de reconnaître si la fermelure de l'orifice s'effectue au moment précis où la pression intérieure commence à égaler celle de l'atmosphère. Il a aussi reconnu une difficulté d'un
autre genre. Lorsque l'excès de pression initiale est peu considérable, le gaz
oscille de part et d'autre de l'orifice, et si l'on ferme pendant la période d'oscillation, on a des valeurs de p, tantôt beaucoup trop petites, tantôt beaucoup trop
grandes. L'emploi de sa méthode met à l'abri de ces causes d'erreur; il a trouvé
Pour l'air: k = 1, 41. (Essai sur la détente et la compression des gaz: Annales de
Chimie et de Physique, 3e série, t. LXVI.)

Les équations (115) et (116) donnent alors

$$p_z = p_i$$
 et $T_z = T_i$;

d'où nous concluons que la pression et la température de l'atmosphère ne changent pas dans cette opération, résultat qui devait être prévu.

Les autres formules qui donnent la pression p_r , la température T_r et le travail effectué, subissent des changements d'une autre nature.

Les équations (117), (119) et (120) contiennent la quantité

$$G_1 T_1 \left[1 - \left(1 - \frac{G}{G_1} \right)^k \right],$$

qui prend la valeur indéterminée o $\times \infty$ quand on y fait $G_1 = \infty$; mais la vraie valeur de cette expression se trouve aisément si, avant de faire $G = \infty$, on développe en série le facteur

$$\left(1-\frac{G}{G_1}\right)^4$$

par la formule de Newton; on a

$$T_{i}\left[1-\left(1-\frac{G}{G_{i}}\right)^{k}\right]$$

$$=G_{i}T_{i}\left\{1-\left[1-k\frac{G}{G_{i}}+\frac{k(k-1)}{1\cdot 2}\left(\frac{G}{G_{i}}\right)^{2}+\ldots\right]\right\}$$

$$=kGT_{i}-\frac{k(k-1)}{1\cdot 2}\frac{G^{2}}{G_{i}}T_{i}+\ldots$$

Faisons maintenant $G_i = \infty$, nous trouvons simplement

$$G_{1}T_{1}\left[1-\left(1-\frac{G}{G_{1}}\right)^{k}\right]=kGT_{1};$$

par suite, les équations (119) et (120) deviennent

$$\begin{pmatrix}
p_{y} = p_{1} \left(1 + \frac{k G T_{1}}{G_{2} T_{2}}\right), \\
T_{y} = \frac{G_{1} T_{2} + k G T_{1}}{G_{2} + G}.
\end{pmatrix}$$

ÉCOULEMENT D'UN RÉSERVOIR DANS UN AUTRE.

remière de ces équations donne la pression, la sea température du réservoir au moment de la fermeture isice. Le travail de l'air extérieur se trouve facilement de l'équation (117); on a

$$L_i = G p_i v_i = RGT_i$$
.

avail absorbé par l'air intérieur est donné par l'équa-21), dans laquelle on remplace p_s par p_1 , p_7 et L_1 par aleurs tirées des équations (126) et (127); mais il vaut transformer d'abord l'équation (126). Divisons membre pre les équations $p_1 v_1 = RT_1$ et $p_2 v_2 = RT_2$, nous au-

$$\frac{\mathrm{T_1}}{\mathrm{T_2}} = \frac{p_1 \, v_1}{p_2 \, v_2} \cdot$$

n a aussi $G_1v_2 = V_2$. La substitution de ces valeurs dans ion (126) donne

$$p_{r}=p_{r}+\frac{h\cdot G\,p_{1}\,v_{1}}{V_{2}}\cdot$$

pour le travail cherché

$$L_2 = RGT_1 + \frac{cT_1}{A} \int \left[1 - \left(\frac{p_2}{p_1} + \frac{kG\nu_1}{V_2} \right)^{\frac{k-1}{k}} \right] dG.$$

grons entre les limites o et G et réduisons, il viendra

$$L_{2} = \frac{V_{2} p_{1}}{k - 1} \left\{ \frac{k G v_{1}}{V_{2}} - \frac{1}{2k - 1} \left[\left(\frac{p_{2}}{p_{1}} + \frac{k G v_{1}}{V_{2}} \right)^{\frac{2k - 1}{k}} - \left(\frac{p_{2}}{p_{1}} \right)^{\frac{2k - 1}{k}} \right] \right\}.$$

itesse théorique de l'air qui entre se déduit de l'équa-23), dans laquelle on fait $G_1 = \infty$; on trouve, de cette re,

$$\frac{\omega^2}{2g} = \frac{kc T_1}{\Lambda} \left[1 - \left(\frac{p_2}{p_1} + \frac{kG v_1}{V_2} \right)^{\frac{k-1}{k}} \right].$$



L'air cesse d'entrer dès que $p_y = p_z = p_1$; en désignant G, le poids de la quantité d'air entrée à ce moment, on a, près la première des équations (126'),

$$p_1 = p_2 + \frac{k G_0 p_1 v_1}{V_2};$$

d'où l'on tire

$$G_0 = \frac{V_1(p_1 - p_2)}{k RT_1}$$

En mettant cette valeur de G, à la place de G, success ment dans les équations (126), (127) et (128), on obtien température dans le réservoir, le travail de l'air extérieur le travail absorbé par l'air intérieur au moment où l'air ce d'entrer.

Exemple numerique. — Le volume V_2 de la chaudière es 1 mètre cube, la pression p_2 de l'air dans ce vase est de $\frac{1}{2}$ mosphère, et la température est égale à 20 degrés, c'est-à- $T_2 = 293^\circ$; supposons la température de l'air extérieur égment de 20 degrés, et, par conséquent, $T_1 = T_2$, sa pressévaluée en atmosphères étant égale à 1.

Pour le poids G, de l'air contenu dans le réservoir, on a

$$G_2 = \frac{V_2}{v_2} = \frac{V_2 p_2}{RT_2} = \frac{\frac{1}{2} \cdot 10334}{\frac{2}{29,272 \times 293}} = 0^{18},6024.$$

Le volume spécifique de l'air extérieur est

$$v_1 = \frac{\mathbf{RT_1}}{p_1} = \mathbf{o^{mc}}$$
,830.

Ouvrons l'orifice pendant le temps nécessaire pour qui pression intérieure atteigne la pression extérieure; la quan d'air entrée se calculera d'après l'équation (130). Il vient al

$$G_0 = \frac{10334\left(1-\frac{1}{2}\right)}{1,41\times29,272\times293} = 0^{k_f},4272.$$

L'équation (126) donne, pour le même moment, la tempé

ÉCOULEMENT D'UN RÉSERVOIR DANS UN AUTRE.

e l'air intérieur

= 353,06, qui vaut + 80,06 degrés centigrades,

que la température initiale était de 20 degrés.

'on n'avait pas fermé l'orifice, il y aurait eu, à partir du ent où les pressions étaient égales, un refroidissement ir intérieur par les parois de la chaudière, par suite une aution de pression, et, à cause de cela, il serait entré le réservoir une certaine quantité d'air.

travail extérieur L, essectué jusqu'au moment de la serre est, d'après l'équation (127),

$$L_i = 3664^{kgm}$$
;

our le travail que l'air intérieur a absorbé, l'équation (128)

$$L_2 = 4414^{kgm}$$
.

portant successivement dans les formules précédentes rtain nombre de valeurs dissérentes de G, toutes comentre o et G, on pourrait représenter sacilement la loi croissements de la pression p_y et de la température T_y e réservoir.

nettons encore qu'après l'entrée de G kilogrammes d'air fermé l'orifice, et qu'ensuite on ait attendu que la tempere de l'air intérieur fût redescendue à sa valeur initiale, uite du refroidissement opéré par les parois; alors la ion de l'air intérieur sera descendue de p_r à p_i , et, comme ssement de la température de T_r à T_i s'est effectué sous plume constant, on a, d'après les lois de Mariotte et de Lussac,

$$\frac{p_r}{p_4} = \frac{\mathbf{T}_r}{\mathbf{T}_1}.$$

is on trouve d'un autre côté, en faisant $T_1 = T_2$ dans les équations (126) et en éliminant G entre elles,

$$\frac{\mathbf{T}_{y}}{\mathbf{T}_{1}} = \frac{kp_{y}}{kp_{1}+p_{y}-p_{2}};$$

égalons ces deux valeurs de $\frac{T_{\gamma}}{T_{\iota}}$, il vient

$$k=\frac{p_{y}-p_{1}}{p_{1}-p_{2}}.$$

On conclut de là qu'on peut déterminer la quantité kmanière suivante. Rarésions l'air d'un ballon jusqu'à ce q pression soit devenue p2, et attendons que la températu cet air ait atteint celle de l'air atmosphérique. Ouvrons u sice pour laisser pénétrer dans le ballon une certaine qu d'air extérieur, et observons au manomètre la pression l'air intérieur au moment de la fermeture du ballon; pu tendons encore que la température soit redevenue ce l'air extérieur, ce que l'on reconnaît au manomètre, qui stationnaire à la pression p₄. C'est de cette manière qu ment et Désormes ont déterminé pour la première fois la de k; ils trouvèrent $p_1 - p_2 = 13,81$ et $p_4 - p_2 = 10,199$ mètres de mercure; ils en déduisirent k=1,354, nombi petit, il est vrai. Cela vient sans doute de ce que l'orisi resté trop longtemps ouvert dans cette expérience (il saient entrer l'air jusqu'à ce que la pression fût égale à l sion atmosphérique), et de ce que déjà, pendant l'ent l'air, il y a eu un refroidissement, et, par suite, une dimi de la pression : la pression observée était par conse trop petite.

Lorsqu'on admet que le ballon dans lequel on sait l'air extérieur est vide d'air au commencement de rience, on arrive sacilement à des résultats très-remarq qui ont été signalés par M. Bauschinger. Il sussit de $p_2 = 0$ et $G_2 = 0$ dans les formules précédentes.

Alors les équations (126') et (126) donnent

(131)
$$\begin{cases} p_r = \frac{k \mathbf{G} p_1 v_1}{\mathbf{V}_2}, \\ \mathbf{T}_r = k \mathbf{T}_1. \end{cases}$$

La dernière équation montre que la température entré dans le ballon acquiert subitement la valeur kT.,

ÉCOULEMENT D'UN GAZ A TEMPÉRATURE CONSTANTE. stante tant que l'entrée de l'air se fait sans perte ni gain chaleur.

supposons, comme ci-dessus, que la température de l'air érieur soit 20 degrés, et qu'alors T₁ = 293°; on aura

$$T_r = 413,13,$$

st-à-dire que la température à l'intérieur du vase qui était bord vide d'air sera de 140,13 degrés centigrades, tempérae qui ne change pas pendant que l'air continue à entrer. Duvrons l'orifice seulement pendant un instant, et obserns les pressions p_r et p_4 au moment de la fermeture; lorsque galité de la température est rétablie, nous aurons

$$k = \frac{p_y}{p_4}$$
.

En faisant $p_2 = 0$, on trouvera également pour les équations 27) et (128) des formes plus simples.

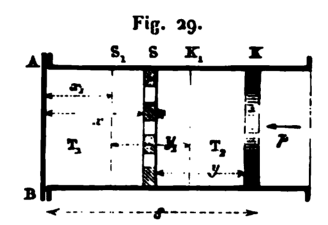
. — Écoulement d'un gaz d'un réservoir dans un autre, lorsque les volumes des réservoirs changent tandis que la température reste constante.

Le problème que nous venons de traiter est un cas particuer d'un problème plus général. Nous avons, en esset, supposé ue les volumes des réservoirs restaient constants, et qu'il y avait ni introduction, ni soustraction de chaleur pendant **'écoulement du gaz d'un des réservoirs dans l'autre.**

Le problème général serait celui-ci : Examiner les changements d'état du gaz dans chaque réservoir lorsque, pendant l'écoulement, les deux vases changent de volume d'après une loi donnée, et que, par suite, le gaz produit ou absorbe du Lravail extérieur, quand on introduit ou on soustrait de la chaleur au gaz, d'après une loi déterminée.

Lorsqu'on essaye de résoudre ce problème dans toute sa généralité, on arrive à des formules tellement compliquées, qu'on juge bientôt préférable de traiter les cas particuliers que l'on peut rencontrer dans la pratique. Je traiterai ici cas qui me paraît particulièrement important, parce que fournit, comme on le verra dans la suite, une formule traisimple au moyen de laquelle on peut calculer le travail de nouvelle machine à air chaud du capitaine Ericsson.

Considérons un cylindre muni de deux pistons S et l (fig. 29). Appelons piston alimentaire le premier S, celui qu



est situé le plus près du fond AB du cylindre, et piston me teur le second K; les espaces limités par les pistons con tiennent de l'air. Supposons qu'à un moment donné il y 👪 G_x kilogrammes dans l'espace compris entre le fond AB du cy lindre et le piston S, et G, kilogrammes entre les deux pistons. Supposons encore que le piston S soit muni d'une série d'orvertures par lesquelles les deux espaces communiquent entre eux. Soient T la température absolue de l'air compris entre les deux pistons dont la distance est y, et T, celle de l'air comprise ntre le fond AB et le piston S; supposons $T_i > T_{ij}$ et appelons x la distance du piston S au fond AB du cylindre. Comme les deux espaces communiquent entre eux, la sorce expansive p de l'air y sera la même, et l'équilibre sera maintenu si on charge le piston K extérieurement avec une pression p par unité de surface. Fixons par la pensée le piston S. et supposons qu'il ne puisse pas être traversé par la chaleur; il n'y aura pas d'écoulement de gaz d'un espace à l'autre à cause de l'égalité de la pression, ou, au moins, on peut admettre que l'échange se fasse d'une manière très-lente à travers les ouvertures du piston S, attendu que l'air en repos conduit très-mal la chaleur.

Déplaçons le piston S d'une quantité insiniment petite (de

ÉCOULEMENT D'UN GAZ A TEMPÉRATURE CONSTANTE. 191 che à droite): une quantité d'air insiniment petite se rende l'espace moins chaud à l'espace plus chaud, où elle mentera de température. La force expansive de l'air croîtra suite, en premier lieu dans l'espace plus chaud, et en sed lieu aussi dans l'espace moins chaud, à cause de la .rée d'une partie de l'air qui s'en était échappé, et un vel équilibre s'établira. Mais, à cause de l'augmentation de ision dans les deux espaces, la distance du piston K au I AB deviendra S + dS, et le travail effectué par le gaz r vaincre la pression extérieure p sera

$$dL = F p ds$$
,

ant la section du piston.

i les températures T, et T, n'ont pas changé parce qu'on a rni et soustrait des quantités convenables de chaleur, on it déterminer l'augmentation F ds du volume total, de la nière suivante.

Lu moment où l'équilibre est rétabli, la quantité d'air Gz, i se trouve entre le piston S et le fond AB du cylindre, se uve augmentée de dG_z; et, comme cette dernière quantité prouvé une élévation de température, il y a eu une augmenion de volume $\mathbf{F} ds = (v_x - v_y) d\mathbf{G}_x$, en désignant par v_x et les volumes spécifiques des quantités d'air Gz et Gy.

D'après l'équation

ı a ici

$$pv = RT,$$
 $v_x = \frac{RT_1}{p}$ et $v_y = \frac{RT_2}{p}$;

ır suite,

$$\mathbf{F} ds = \frac{\mathbf{R}}{p} (\mathbf{T}_1 - \mathbf{T}_2) d\mathbf{G}_z,$$

l'expression du travail d'L transmis au piston moteur K sera

$$dL = R(T_1 - T_2) dG_2.$$

Cette équation peut s'intégrer, puisque, d'après notre hysthèse, T, et T2 sont constants; mais il vaut mieux, pour ce ni va suivre, transformer cette équation avant de l'intégrer. Le poids de la quantité totale d'air rensermé dans les espaces étant constant, on a la relation

$$G_s + G_y = \text{const.},$$

d'où, en dissérentiant,

$$dG_z = -dG_r$$
;

et, comme on a d'après la figure

$$G_r v_r = F_r$$

il vient

$$G_y = \frac{\mathbf{F} p_y}{\mathbf{RT}_x}$$

D'après cela, on a aussi

$$dG_{z} = -\frac{\mathbf{F}}{\mathbf{RT}_{z}}d(py).$$

En substituant cette valeur de dG_z dans l'expression on trouve

$$dL = -F \frac{T_1 - T_2}{T_2} d(py).$$

Admettons qu'à l'état initial la position du piston S que sa distance au fond du cylindre soit alors x_1 , que tion correspondante du piston moteur soit K_1 , et sa la au piston alimentaire y_1 , et qu'ensin p_1 désigne la prese tiale. L'intégration de l'équation précédente donne lorsque l'on suppose que les pistons S et K se sont d respectivement des quantités $x-x_1$ et $y-y_1$, l'exp du travail que le piston moteur sournit au dehors, à sa

(132)
$$L = F \frac{T_1 - T_2}{T_2} (p_1 y_1 - p y).$$

Imaginons que la pression initiale p_i soit donnée; cas, on n'a plus qu'à déterminer la pression finale p_i ce fait de la manière suivante.

On a, d'après les notations adoptées,

$$G_x v_x = F x$$
, et $G_y v_y = F y$.

193

ÉCOULEMENT D'UN GAZ A TEMPÉRATURE CONSTANTE.

En désignant par G le poids total de l'air qui se trouve de art et d'autre du piston S et en substituant à v_x et v_y les vazurs écrites plus haut, on a

$$G = G_x + G_y = \frac{F px}{RT_1} + \frac{F py}{RT_2}$$

u bien

$$G = \frac{\mathbf{F}p}{\mathbf{R}} \left(\frac{x}{\mathbf{T}_1} + \frac{y}{\mathbf{T}_2} \right).$$

Mais au commencement de l'expérience, on a $x = x_1$, y_1 et $p = p_1$, et, par conséquent,

$$\mathbf{G} = \frac{\mathbf{F} p_1}{\mathbf{R}} \left(\frac{x_1}{\mathbf{T}_1} + \frac{y_1}{\mathbf{T}_2} \right).$$

En égalant les deux valeurs de G et en réduisant, on a

$$p = p_1 \frac{x_1 T_2 + y_1 T_1}{x T_2 + y T_1}$$

Enfin l'équation (142) donne, lorsqu'on y substitue cette vasur de p,

L =
$$\mathbf{F}p_1(\mathbf{T}_1 - \mathbf{T}_2) \frac{xy_1 - yx_1}{x\mathbf{T}_2 + y\mathbf{T}_1}$$

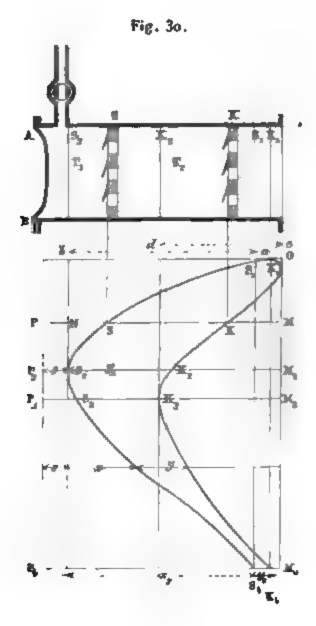
Machine à air chaud d'Ericsson. — Les formules que nous venons de trouver permettent de calculer le travail de la machine d'Ericsson, telle qu'on la construit actuellement, et de donner la théorie de cette machine comme application de ces formules.

La partie supérieure de la *fig*. 30 représente le cylindre de la machine; il est ouvert d'un côté et fermé de l'autre par le couvercle AB qui est en même temps la paroi postérieure de la chambre à feu.

Deux pistons S et K, l'un alimentaire, l'autre moteur, se meuvent dans le cylindre; ils sont munis d'ouvertures recouvertes de clapets qui s'ouvrent toutes de droite à gauche (*);

^{(&#}x27;) Il est évident que la fig. 30 du texte est théorique. Pour la construction Pratique de cette machine, voyez l'excellente Notice de M. Boëtins: Die Erics-I.

il y a encore près du fond un tuyau de dégagement muni d'a robinet. L'air atmosphérique pénètre par les ouvertures à piston moteur K dans l'espace compris entre les deux pisses et y possède à peu près la température T, de l'air extéries.



Mais l'air qui, par suite du mouvement du piston S vers la droite, a pénétré à travers ce piston dans l'espace AS y possède une température T, bien supérieure à T, parce qu'il est échaussé par le soyer. A cause de la rapidité de la marche de la

ton'sche calorische Maschine, 2* édit., Hambourg, 1861. l'oyez aussi : Les mevelles machines motrices de Lenoir et d'Ersesson, par M. Lipowitz, Leipsig; 1861. Théorie de la machine à feu d'Eriesson, par M. Grashof : Revue de la Société des Ingénieurs allemands, t. IV, p. 292.

ÉCOULEMENT D'UN GAZ A TEMPÉRATURE CONSTANTE.

195

hine, on peut considérer cette température T₁ comme conte dans l'espace AS.

n comprend aisément le jeu de la machine, que nous supons connue dans ce qu'elle a d'essentiel, à l'inspection i diagramme représenté par la partie inférieure de la 30.

a verticale OM, représente la longueur de la circonférence ite par le bouton de la manivelle. Partons d'une certaine tion initiale du bouton de la manivelle : quand ce bouton parcouru l'arc dont la longueur est OM, les deux pistons rouveront à des distances MK et MS de l'extrémité droite ylindre. En réunissant par un trait continu les différentes tions de chaque piston, on obtiendra deux courbes : la rbe (S, SS,) donne la loi du mouvement du piston aliment, et l'autre courbe (K, KK,) donne la loi du mouvement du on moteur; l'ensemble de ces deux courbes représente clairement le mouvement relatif des deux pistons, et fait naître leurs positions relatives à un instant quelconque, i que les changements de volume des espaces KS et SP, contiennent respectivement l'air froid et l'air chaud.

orsque le bouton de la manivelle a décrit l'arc OM, la dise des deux pistons est SK (c'est la quantité y de la fig. 29) piston S est éloigné de SN de l'extrémité de sa course à che. Au moment où il atteint cette extrémité, il reste enture un espace entre lui et le fond AB du cylindre : on l'apce espace nuisible; et sa dimension dans le sens de l'axe du ndre est PN = s (*). La course entière du piston S est ab, elle du piston K est $cd = M_3$ K_3 .

upposons que le bouton de la manivelle parte du point O: ce moment les deux pistons ont les positions S_i et K_1 ; tervalle qui les sépare est S_1 $K_1 = S_4$ $K_4 = y_2$; cet intervalle

⁾ On pourrait produire le mouvement des deux pistons, dont la loi est reintée par les deux courbes du diagramme, au moyen de différents mécaes; mais on ne saurait imaginer un mécanisme plus simple et plus parsait celui de M. Ericsson, qui sait agir les deux pistons sur une même mani-, au moyen de leviers et de bielles.

contient de l'air à la température extérieure T_2 , l'espace $S_4 P_4 = x_2 + s$ contient de l'air chauffé à la température T_1 . Pendant que la manivelle décrit l'arc OM_2 , le piston alimentaire marche rapidement vers l'extrémité de sa course (courbe $S_1 SS_2$), ses clapets restent fermés, et il pousse au dehors, à travers le tuyau, tout l'air chaud qui se trouve devant lui, attendu que le robinet est alors ouvert; le piston moteur parcourt en même temps un chemin représenté par la courbe $K_1 KK_2$, allant d'abord un peu à droite, puis suivant le piston alimentaire vers la gauche, mais avec un mouvement plus lent; dès lors l'espace compris entre les deux pistons augmente continuellement; les clapets du piston moteur s'ouvrent par suite de l'excès de la pression atmosphérique; de l'air pénètre donc dans l'espace compris entre les deux pistons.

Lorsque le piston alimentaire a parcouru sa course entière et que le piston moteur est arrivé au point K₂, la pression almosphérique p₁ s'exerce sur les deux faces de ce dernier; donc, pendant que la manivelle parcourt l'arc OM₂, il n'y a aucun travail produit ou dépensé, abstraction faite des frottements; cette opération forme la période d'alimentation de la machine.

A la fin de cette période on ferme le robinet du tuyau de dégagement; alors le volume de l'espace nuisible sera Fs (F étant la section du piston) et sa température sera T1, tandis que l'air compris entre les deux pistons aura la température T1 et le volume Fy1 (fig. 30). Pendant que la manivelle décrit ensuite la courbe M1, M3, le diagramme montre que le piston alimentaire rétrograde suivant S2, S3, et que le piston moteur atteint dans le sens direct, suivant K2, K3, la fin de sa course; à cette opération correspond la période de compression; les clapets du piston moteur sont fermés dans cette période, ceux de l'autre piston sont ouverts; l'air est comprimé, et une partie de cet air passe de l'espace froid dans l'espace chaud.

La période du travail commence seulement au moment où la manivelle part du point M₃ pour revenir par le chemin M₃M₄ à sa position initiale; pendant ce temps les deux pistons reviennent par les chemins S₃ S₄ et K₃ K₄ à leurs premières positions; leur distance mutuelle diminue continuellement, el

ir est chassé peu à peu de l'espace froid dans l'espace chaud. machine dépense du travail dans la période de compreson M, M, et elle en produit dans la période M, M.

Le travail total gagné se détermine facilement au moyen de équation (135). La distance du piston alimentaire au fond du ylindre et celle des deux pistons étaient respectivement s ty_1 au commencement de la compression; à la fin la longueur e l'espace rempli d'air chaud est $s + x_2$ et la distance des eux cylindres est y_1 ; de sorte que si, dans l'équation (135), ous mettons les quantités s, $s + x_2$ et y_2 respectivement à la lace de x_1 , x et y_2 , nous trouvons la quantité de travail effecué par l'air du cylindre, savoir:

$$L = F p_1 (T_1 - T_2) \frac{y_1(x_2 + s) - y_2 s}{(x_2 + s)T_2 + y_2 T_1}.$$

Mais ce n'est pas le travail total transmis à la manivelle penlant un tour.

En effet, pendant que le piston moteur parcourt le chemin $K_1 = K_2 - K_3 + y_2 - y_1$, et que sa distance à l'extrémité lroite de sa course passe de $K_2 = K_3 + K_4$, il faut vaincre a pression $F_3 = K_4 + K_5 = K_5 = K_5 + K_5 + K_5 = K_5 + K_5 + K_5 = K_5 + K_5 +$

$$\mathbf{F} p_1 (x_2 + y_2 - y_1).$$

Le travail théorique total Le, gagné pendant un tour, sera ensin

$$L_{e} = \mathbf{F} \rho_{1} \left[(\mathbf{T}_{1} - \mathbf{T}_{2}) \frac{y_{1} x_{2} + s (y_{1} - y_{2})}{(x_{2} + s) \mathbf{T}_{2} + y_{2} \mathbf{T}_{1}} - (x_{2} + y_{2} - y_{1}) \right],$$

pu bien, en appelant L, le travail de la machine dans une seconde, exprimé en kilogrammètres, on aura, pour *n* tours par minute de la manivelle.

$$(36) L_{s} = \frac{\mathbf{F} p_{1} n}{60} \left[(\mathbf{T}_{1} - \mathbf{T}_{2}) \frac{y_{1} x_{2} + s (y_{1} - y_{2}^{*})}{(x_{2} + s) \mathbf{T}_{2} + y_{2} \mathbf{T}_{1}} - (x_{2} + y_{2} - y_{1}) \right] .$$

Le poids G de la quantité d'air que la machine aspire par seconde se trouve de la manière suivante :

Le volume d'air, sous la pression et à la température

$$\mathbf{F}(y_1-y_2)$$
,

et son poids a pour expression

$$\frac{\mathbf{F}(y_1-y_2)p_1}{\mathbf{R}\mathbf{T_2}}:$$

par suite le poids G sera

$$\frac{\gamma_1 - \gamma_2}{RT_2} \frac{\mathbf{F} p_1 n}{60}.$$

En divisant l'équation (136) par la précédente, on obtient la relation qui a lieu entre le travail de la machine et le poids de l'air employé; le travail est, toutes choses égales d'ailleurs, proportionnel à G, ce qui était évident.

Comme application nous prendrons l'exemple donné par M. Boëtius (ouvrage déjà cité).

Les dimensions de la machine à feu et les données étaient les suivantes :

F =
$$0^{mq}$$
, 165; $s = 0^{m}$, 084 (voyez fig. 30); $y_1 = 0^{m}$, 275; $x_2 = 0^{m}$, 418; $y_2 = 0^{m}$, 025;

la température de l'air extérieur était de 10° et celle de l'air chaud de 300°, c'est-à-dire $T_2 = 283$ et $T_1 = 573$. Lorsqu'on suppose p = 10334 (une atmosphère) on a, d'après l'équation (136),

$$L_s = 869,048 \frac{Fn}{60}$$
:

l'équation (137) donne, pour le poids de l'air aspiré par seconde,

$$G = 0.31187 \frac{Fn}{60}$$

d'où l'on tire

$$L_{s} = 2786,571 \text{ G}.$$

Ainsi dans cette machine, à chaque kilogramme d'air aspiré par seconde correspondent 2786^{kgm}, 571.

La machine faisait n=45 tours : en mettant ce nombre et la valeur numérique de F dans les expressions précédentes, on a

$$L_i = 107^{kgm}, 544$$

et

$$G = o^{kgm}, o3859.$$

L'essai au frein a donné pour le travail 68 kilogrammètres; le rendement de la machine (dans le sens ordinaire) serait par conséquent

 $\frac{68}{107,544} = 0,632.$

M. Boëtius arrive par une autre formule à un travail qui dissère peu du précédent; car il trouve 101 kilogrammètres; mais sa sormule est très-compliquée, de même que celle de M. Grashos (ouvrage déjà cité), et elle ne se prête pas à la discussion à cause de sa sorme logarithmique.

Bien que notre équation fondamentale ne soit qu'approchée, elle a l'avantage d'être simple et de faire connaître le travail de la machine quand on connaît seulement les positions des pistons au commencement de la compression et à la fin de la période du travail; enfin sa discussion signale les points principaux sur lesquels l'attention du constructeur doit être appelée.

Supposons par exemple que la longueur s de l'espace nuisible soit nulle et qu'à la fin de la période du travail les deux pistons se trouvent l'un à côté de l'autre, c'est-à-dire que $y_2 = o$, on aura, d'après l'équation (136),

$$L_{i} = \frac{\mathbf{F} p_{i} n}{6 o} \left(\frac{\mathbf{T}_{i}}{\mathbf{T}_{i}} \gamma_{i} - x_{i} \right)$$

ou bien, en vertu de l'équation (137),

(138)
$$L_{r} = RG\left(T_{1} - T_{2} \frac{x_{2}}{y_{1}}\right)(^{*}).$$

^(*) Cette formule s'accorde avec une formule empirique que M. Grashof a déduite des expériences qu'il a faites sur plusieurs de ces machines. (Revue de la Société des Ingénieurs allemands, t. V, p. 138.)

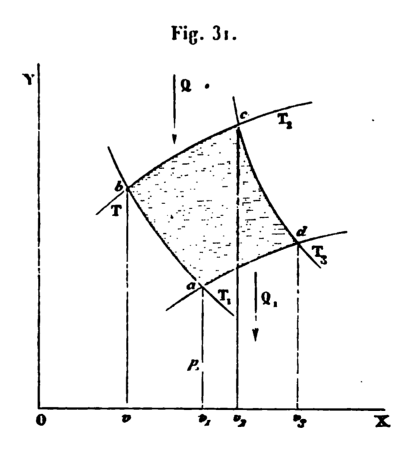
Cette équation montre que ce sont principalement les quatités x_2 et y_1 , T_1 et T_2 qui ont de l'influence sur la puissant de ces machines.

Il n'entre pas dans notre programme de développer davantage cette question.

XI. — Théorie des machines thermiques fermées; applice tion aux gaz permanents des théorèmes relatifs aux cycles.

Dans les machines thermiques fermées, l'air rensermé dans un espace clos est successivement comprimé, dilaté, échausé, resroidi, de telle sorte qu'il se trouve ramené périodiquement à son état initial et qu'il y ait gain de travail extérieur. Les circonstances qui se présentent sont simplement celles qu'accompagnent un cycle complet d'opérations, et nous pouvous, par conséquent, leur appliquer directement les théorèmes établis dans le premier Chapitre.

Une machine à seu contient l'unité de poids d'un gaz qui possède dans l'état a (fig. 31) le volume v_1 , la pression p_1 et



la température absolue T₁; menons deux courbes adiabatiques ab et cd, dont la première passe par le point a, et deux rbes ad et bc appartenant à la même samille caractérisée l'équation

$$p^m v^n = \text{const.},$$

s laquelle m et n sont des nombres quelconques, entiers fractionnaires, positifs ou négatifs.

In prenant le genre particulier de courbes défini par l'éntion précédente on ôte, il est vrai, aux théorèmes établis ar les cycles complets un peu de leur généralité; mais pour problème actuel cela n'a lieu qu'en apparence, car on verra as la suite que tous les cycles qu'on a pu jusqu'à présent pliquer à une machine admettent pour les courbes ad et be quation $p^{m} v^{n} = \text{const.}$

Nous avons montré à la page 141 que la quantité de chaleur la faut fournir ou enlever au gaz, lorsque la pression et le lume changent d'après la manière indiquée, est directement oportionnelle à la variation de la température; nous avons sé

$$39) dQ = \lambda dt = \lambda dT,$$

luation dans laquelle la constante

$$\lambda = \frac{mk - n}{m - n} c$$

été appelée : la chaleur spécifique du gaz pour un changeent qui suit la loi

$$p^{n} v^{n} = \text{const.}$$

Supposons que les opérations qui s'accomplissent dans notre achine à feu soient les suivantes :

- oustraire de la chaleur, jusqu'à ce que sa température soit levenue T; le gaz passe donc dans son trajet sur une courbe idiabatique de l'état a à l'état b.
- 2° A partir du point b le gaz; dont le volume est v, se dilate pendant son trajet sur la courbe bc (construite d'après la loi donnée) jusqu'au point c, où son volume est devenu v_2 et sa température T_2 ; d'après l'équation (139) il faudra lui fournir

tion se fit sur le trajet bc à la température constante T et que la compression eût lieu sur le trajet da à la température cu stante T_1 .

Dans l'équation (145) on peut encore remplacer Q par s valeur donnée par l'équation (141), ce qui donne

$$L = \frac{\lambda}{A} \frac{(T_2 - T)(T - T_1)}{T}.$$

Supposons que λ soit positif, cette hypothèse comprent également tous les cas qui se présentent dans la pratique: d'après l'équation (140), cela revient à poser mk > n of $k > \frac{n}{m}$.

Nous concluons de là

$$T_3 > T_1$$
 et $T_2 > T_3$

et, par suite, dans notre machine à seu, les températures minima et maxima pendant le cycle sont respectivement T, et T.

Mais dans la pratique nous sommes limités pour ces températures extrêmes que nous désignerons par t_1 et t_2 , en les supposant exprimées en degrés centigrades. En effet, on ne peut abaisser la température de l'air intérieur au-dessous de celle de l'air extérieur; et alors en employant pendant l'hiver la neige et la glace pour opérer le refroidissement (on ne peut employer dans la pratique d'autres réfrigérants), on aura le égal à 0°, et par suite

T. == 273°.

D'un autre côté on ne peut construire des machines dans lesquelles les différentes pièces, et surtout les organes principaux, comme les pistons et les tiroirs, se trouvent à des températures supérieures à 300° ; et si $t_1 = 300^{\circ}$, on aura $T_1 = 573$; quelques constructeurs considèrent même, et peut-être avec raison, cette limite comme trop élevée.

L'équation (146) montre que le travail L, gagné par une machine à seu sermée, est d'autant plus grand que T, est plus grand et que T, est plus petit, ou en d'autres termes que l'intervalle de température T₂ — T₁ est lui-même plus grand. Mais

isque nous sommes rensermés probablement pour toujours nes les limites indiquées, nous devons chercher, quand il gira d'avoir l'esset maximum d'une machine à seu, quelle leur doit avoir la température intermédiaire T qui est à tre disposition dans l'établissement de la machine.

Il faut chercher alors la valeur de T qui rend le travail L aximum. L'équation (146) peut s'écrire

$$L = \frac{\lambda}{A} \left(T_2 + T_1 - T - \frac{T_1 T_2}{T} \right) (^*).$$

on obtient, en dissérentiant par rapport à T, le maximum de , au moyen de la valeur

$$\mathbf{47}) \qquad \mathbf{T} = \sqrt{\mathbf{T_1} \, \mathbf{T_2}}.$$

Si les limites inférieures et supérieures de la température >nt données, comme cela a réellement lieu ici, on obtient > maximum du travail de la machine lorsqu'on continue la ompression sur le trajet ab (fig. 31) jusqu'à ce que la temérature ait monté de T_1 à $T = \sqrt{T_1 T_2}$.

La température T_3 , dans l'état d, s'obtient à l'aide de l'éjuation (144), et on a

$$T_3 = \frac{T_1 T_2}{T} = \sqrt{T_1 T_2} = T.$$

Nous tirons de là une conséquence très-importante pour appréciation de la machine : pour que sa marche soit bonne,

$$L = \infty \times 0$$

si l'on fait $T = T_1$ ou aussi $T_2 = T_1$, à cause de l'équation (1/4); alors les deux courbes bc et ad (fig. 31) sont deux courbes isothermiques pour lesquelles on a m = n (voyez p. 141). La chaleur spécifique λ devient d'après l'équation (140), $\lambda = \infty$.

Dans ce cas particulier très-important, le travail gagné se calcule à l'aide de l'equation (145) lorsqu'on y fait T = T, et qu'on désigne par Q la quantité de chaleur introduite sur le trajet bc à la température constante T. On ne peut Plus considérer cette quantité de chaleur comme une fonction de la température, mais il faut l'exprimer au moyen des volumes initiaux et finaux ou des Pressions initiales et finales. Nous reviendrons plus loin sur ce cas particulier.

^(*) Cette équation se présente sous la forme indéterminée

Il saut qu'il y ait entre les températures la relation préce en d'autres termes, le point d doit être situé sur la isothermique bd qui passe par le point b.

L'introduction de la chaleur commence sur le trajet température T et se continue jusqu'à ce que la temp ait atteint T₁, tandis que la soustraction de la chaleu mence sur le trajet da à la même température T et du qu'au moment où elle atteint la valeur plus petite T₁. I traction de la chaleur a lieu par conséquent sur tout l da à une température inférieure à celles qui correspo l'introduction de chaleur sur le trajet bc; la quantité leur Q₁ ne peut donc être employée ni tout entière n en partie dans la même opération. En un mot les ré teurs, sur lesquels on a compté beaucoup lors de leution pour perfectionner la machine à air, ne produisen effet (*).

Nous pouvons sans doute emmagasiner quelque pa un régénérateur la quantité de chaleur Q_i , mais elle paservir pour la machine elle-même. Dans le cas seulen la machine ne produit pas le maximum de travail, par exemple la dilatation sur la courbe cd n'est pas pasuffisamment loin, c'est-à-dire quand à la fin T_3 pourrait recueillir une partie de la chaleur dans générateur pour l'employer sur le trajet bc; mais $T_1 = T = \sqrt{T_1 T_2}$, c'est-à-dire dans le cas du maximum vail, l'établissement d'un régénérateur ne servirait à ri

En mettant dans les équations (145) et (146) la vale tirée de la relation (147), on obtient les deux expressic vantes du travail maximum que nous désignerons par

$$(149) L_m = \frac{Q}{A} \frac{\sqrt{T_2} - \sqrt{T_1}}{\sqrt{T_2}},$$

(150)
$$L_m = \frac{\lambda}{A} \left(\sqrt{T_2} - \sqrt{T_1} \right)^2.$$

^(*) C'est M. Hirn qui, le premier, a fait remarquer que les régénérs peuvent produire un effet utile dans les machines à seu qui travaillent blement. (Hirn, Théorie mécanique de la chaleur.)

t là le travail maximum de l'unité de poids de l'air; s'il kilogrammes d'air dans la machine, on a

$$L_m = \frac{\lambda}{A} M (\sqrt{T_2} - \sqrt{T_1})^2,$$

ésigne, dans l'équation (149), toute la quantité de chau'il faut fournir à chaque opération; cette équation e encore que l'effet maximum ne dépend que de Q et mpératures limites T_1 et T_2 , mais qu'il est indépendant oi particulière qui concerne les courbes ad et bc, c'estdes valeurs m et n de l'équation (140), aussi bien que pression p_1 du gaz au commencement du cycle. r que l'on obtienne le travail maximum il faut que les ts $\frac{v_1}{v}$ et $\frac{v_3}{v_1}$ qui correspondent à la compression et les

'ts $\frac{v_1}{v}$ et $\frac{v_3}{v_2}$, qui sont relatifs à l'expansion, aient des valéterminées. Comme ab et cd sont des courbes adiaba-, on a ici, d'après l'équation (77),

$$\frac{v_1}{v} = \left(\frac{\mathbf{T}}{\mathbf{T}_1}\right)^{\frac{1}{k-1}} \quad \text{et} \quad \frac{v_3}{v_2} = \left(\frac{\mathbf{T}_2}{\mathbf{T}_3}\right)^{\frac{1}{k-1}},$$

n, à cause de la relation (148),

$$\frac{v_1}{v} = \left(\frac{\sqrt{T_2}}{\sqrt{T_1}}\right)^{\frac{1}{k-1}} = \frac{v_3}{v_2}.$$

<u>uation</u>

$$p^m v^n = \text{const.}$$

nne les changements de pression sur les courbes ad et z. 31), prend la forme

$$pv = \text{const.},$$

on pose $\frac{m}{n} = r$; elle nous fournit, lorsque nous tenons e de la loi de Mariotte et Gay-Lussac, les formules

suivantes:

$$(153) \qquad \frac{p_r}{p_z} = \left(\frac{v_z}{v_r}\right)^r = \left(\frac{\mathbf{T}_r}{\mathbf{T}_z}\right)^{\frac{r}{r-1}}.$$

Pour le cas actuel, il vient par conséquent

$$\frac{v_2}{v} = \left(\frac{\mathbf{T}}{\mathbf{T}_2}\right)^{\frac{1}{r-1}} \quad \text{et} \quad \frac{v_3}{v_1} = \left(\frac{\mathbf{T}_1}{\mathbf{T}_2}\right)^{\frac{1}{r-1}}.$$

Lorsque le travail est maximum on doit donc avoir, à cause de l'équation (148),

$$(154) \qquad \frac{\sigma_3}{\sigma} = \left(\frac{\sqrt{T_1}}{\sqrt{T_2}}\right)^{\frac{1}{r'-1}} = \frac{\sigma_3}{\sigma_1}.$$

Les pressions du gaz dans les quatre états a, b, c, d se déterminent d'une manière analogue, lorsqu'on connaît la pression p_1 pour l'état initial a.

Prenons pour les températures minima et maxima les imites extrêmes de la pratique, c'est-à-dire $t_1 = 0$ et $t_2 = 300$, ou bien $T_1 = 273$ et $T_2 = 573$. Quand on met dans l'équition (149) les valeurs

$$\sqrt{T_1} = \sqrt{573} = 23,9374,$$
 $\sqrt{T_1} = \sqrt{273} = 16,5227$

et

$$\Lambda = \frac{1}{424},$$

on trouve pour le travail maximum de la machine

$$L_m = 131,335 Q^{kgm}$$
.

Supposons que la machine doive fournir au maximum une force de N chevaux-vapeurs, et appelons Q_A la quantité de chaleur qu'il faut donner à la machine par heure, on a alors

$$L_n = 3600.75 \text{ N} = 131,335 \text{ Q}_h$$

d'où l'on tire

$$\frac{Q_h}{N}$$
 = 2058.

Ce dernier chiffre indique la quantité de chaleur qu'il faut envoyer du foyer à la machine par heure et par cheval. Mul-iplions cette valeur par $\frac{T_i}{T}$, ou, ce qui est la même chose, en vertu de l'équation (147), par $\frac{\sqrt{T_i}}{\sqrt{T_i}}$ = 0,6902, on aura, d'après l'équation (142'),

 $\frac{Q_h'}{N}=1420,$

rombre qui représente la quantité de chaleur qu'il faut enlever à la machine par heure et par cheval. Suivant le foyer employé on trouvera, au moyen du premier de ces nombres, la quantité de combustible dont on a besoin, tandis que le second donne la quantité d'eau qu'il faut employer pour opérer le refroidissement. On doit considérer ces deux nombres comme des valeurs minima, dont il faut s'approcher autant que possible; ils supposent qu'il n'y ait pas de pertes de chaleur et que la machine marche de la manière la plus avanta-geuse possible; en d'autres termes, les rapports correspondant à la compression et à l'expansion ont été choisis de manière que les températures intermédiaires fussent conformes à l'équation (148), c'est-à-dire que

$$t = t_3 = 122^{\circ}, 51.$$

Les valeurs précédentes sont d'ailleurs entierement indépendantes de la loi qui régit les courbes bc et ad, c'est-à-dire des valeurs de m et de n de l'équation (140), à l'exception du cas où m=n. Mais les diverses machines à seu construites jusqu'à présent ne dissèrent que par ces courbes; d'où l'on conclut que, théoriquement, aucune d'elles ne l'emporte sur les autres.

Mettons aussi les valeurs numériques de T₁, T₂ et A trouvées ci-dessus dans l'équation (151), où M désigne le poids de l'air qui fonctionne dans la machine, nous aurons

$$L_m = 23310, 6.\lambda M^{k_{fm}}$$

pour le travail maximum par tour.

Si la machine fait u tours par minute, pour un travail de N chevaux-vapeur, il viendra

$$uL_m = 60.75.N.$$

La valeur de L_m tirée de cette dernière égalité et portée dans l'équation qui la précède donne, pour le poids de l'air,

(155)
$$\mathbf{M} = \mathbf{0}, 19304 \frac{\mathbf{N}}{u\lambda} \text{ kgm.}$$

Désignons par V_i le volume de cette quantité d'air dans l'état a (fig. 31) au commencement du cycle, et par p_i la pression correspondante, on aura

$$\mathbf{M} = \frac{\mathbf{V}_{1} \, \mathbf{p}_{1}}{\mathbf{R} \mathbf{T}_{1}} \cdot$$

En portant cette valeur de M dans l'équation (155), et en prenant $T_1 = 273$, R = 29,272, on aura, si p_1 est évalué en atmosphères,

$$(156) V_1 = 0, 14928 \frac{N}{\lambda u p_1}.$$

Le volume V correspondant au moment de la plus grande compression (état b, fig. 31) se détermine à l'aide de l'équation (152):

(157)
$$V = V_1 \left(\frac{\sqrt{T_1}}{\sqrt{T_2}}\right)^{\frac{1}{k-1}} = V_1(0.69024)^{\frac{1}{k-1}} = 0.4049.V_1$$

et le volume V_3 , qui se rapporte au moment de la plus grande expansion (état d, fig. 31), se trouve, au moyen de l'équation (154):

$$(158) V_3 = V_1 \left(\frac{\sqrt{T_1}}{\sqrt{T_2}}\right)^{\frac{1}{r-1}}.$$

Les dernières formules nous renseignent sur les dimensions de la machine, car elles indiquent les volumes que prend l'air dans les différents états du cycle; mais les formules générales montrent que la grandeur de la machine dépend des valeurs de λ et r, c'est- λ -dire de la loi qui régit les hangements de pression sur les trajets ad et bc (fig. 31). La randeur de la machine dépend encore, d'après l'équaion (156), de u, p₁ et N, et elle sera d'autant moins encomprante, qu'elle fait plus de tours par minute, que la pression de l'air est plus grande et que sa force est moindre.

Il est évident que la grandeur de la machine doit augmenter vec sa force; quant au nombre de tours par minute, nous sommes limités dans la pratique, parce que les résistances augmentent très-rapidement avec une marche plus rapide surtout les résistances qui s'opposent au mouvement de l'air travers les différents organes de la machine, à travers les uyaux, etc.); il est vrai que, d'après les expériences de d. Combes et d'autres, l'absorption et l'admission de la chaeur se font très-rapidement.

Pour que des machines à air d'une grande force n'exigent pas des dimensions exorbitantes, il n'y a donc qu'un moyen : I faut donner à la pression initiale p, la plus grande valeur possible.

Je conclus de là qu'aucune machine à feu qui commence son cycle avec de l'air à la pression atmosphérique (et ceci à ieu dans toutes celles qui après chaque tour rejettent l'air et aspirent une nouvelle quantité d'air à la pression atmosphérique) n'a de l'avenir, et que de telles machines ne remplaceront jamais les machines à vapeur, lorsqu'il s'agit de déveropper de grandes forces.

Les personnes qui s'occupent de la question du perfectionnement des machines à feu doivent donc uniquement s'attacher aux machines fermées, dans lesquelles agit toujours la même quantité d'air. Avant de mettre la machine en marche, il saut fortement comprimer l'air. Ce n'est pas l'augmentation de la pression de l'air renfermé dans la machine qui a de l'influence sur sa force, nous le répétons; ce sont seulement ses limensions qui se trouvent réduites par là; mais c'est cette irconstance, qu'il saut donner des dimensions colossales à es machines à air de grande force, qui a tant diminué les spérances conçues sur ces machines.

Les machines à air, qui jusqu'ici ont été proposées et exé-

cutées se distinguent principalement par la loi qui caractérise les deux courbes ad et bc (fig. 31). Nous allons examinerici la question des dimensions pour les deux systèmes principaux.

1. Système Stirling. — Dans ce système, le volume reste constant pendant l'introduction et la soustraction de la challeur; les deux courbes ad et bc (fig. 31) sont des lignes droites parallèles à l'axe des ordonnées OY.

Dans l'équation

$$p^m v^n = \text{const.},$$

il faut faire m = 0; on a par suite, d'après l'équation (140),

$$\lambda := c = 0,16847.$$

D'ailleurs

$$r=\frac{n}{m}=\infty.$$

Pour de pareilles machines, le poids de l'air renfermé est, d'après l'équation (155),

$$\mathbf{M} = 1,1458 \, \frac{\mathbf{N}}{u}.$$

et on trouve, à l'aide de l'équation (156), le volume V₁, qui est ici égal au volume V₃,

$$V_1 = V_3 = 0.886 i \frac{N}{up_1}$$

Le volume V correspondant à la plus forte compression, le quel est égal à V₂, est d'après l'équation (157),

$$V = V_2 = 0,4049V_1$$
.

2. Système Éricsson (machine ancienne). — L'introduction et la soustraction de la chaleur se sont sous une pression constante; les courbes ad et bc sont encore des lignes droites, mais elles sont parallèles à l'axe des abscisses OX.

On a dans ce cas n = 0; par suite, d'après l'équation (140),

$$\lambda = kc = 0,23751,$$

et puis

$$r=\frac{n}{m}=\infty.$$

On trouve ici, au moyen de l'équation (155), pour le poids de la quantité d'air qui fonctionne,

$$\mathbf{M} = \mathbf{0.81276} \frac{\mathbf{N}}{u},$$

quantité un peu moins grande que dans le premier système, toutes choses égales d'ailleurs.

Le volume V, relatif au commencement du cycle est, d'après l'équation (156),

$$V_1 = 0,62854 \frac{N}{up_1}.$$

Pour le volume V qui correspond au moment de la plus forte compression, on trouve, à l'aide de l'équation (157),

$$V = 0,25449 \frac{N}{up_1};$$

et pour le volume V₃ correspondant à la plus grande expansion, d'après l'équation (158),

$$V_3 = 0,91060 \frac{N}{up_1}$$
.

Malgré le poids d'air plus petit qui travaille dans cette machine, elle exige des dimensions un peu plus grandes que la machine du système Stirling.

La soustraction de la chaleur a lieu sous une pression constante p_1 ; mais pendant l'introduction de la chaleur la pression p_2 se détermine par l'équation (78), dans laquelle on met à la place de a+t la valeur $T=\sqrt{T_1T_2}$ qui correspond à l'effet maximum; on a alors

$$p_2 = p_1 \left(\frac{\sqrt{\overline{\mathbf{T}}_2}}{\sqrt{\overline{\mathbf{T}}_1}} \right)^{\frac{k}{k-1}} = 3,5785 p_1.$$

Pour une force de N = 100 chevaux-vapeur, avec u = 10

tours par minute (ce dernier chiffre est cependant déjà trop fort), et avec une pression initiale $p_1 = 1$ atmosphère, on trouve, d'après l'équation écrite ci-dessus,

$$V_3 = 9^{mc}$$
, 106,

pour la capacité que le cylindre moteur doit offrir à l'air à la sin de l'expansion; dans une pareille machine il saudrait que, pendant la période de la compression, la pression sût portée de $p_1 = 1$ à $p_2 = 3^{at},578$, et le volume d'air de $6^{ac},2856$ à $2^{ac},5449$. Si l'on ne saisait travailler la même machine qu'entre les limites p_1 et $p_2 = 2p_1$ atmosphères, on déterminerait la température intermédiaire T au moyen de l'équation

$$\frac{\mathbf{T}}{\mathbf{T}_1} = \left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{\frac{k-1}{k}},$$

et on aurait

$$T = 1^{\circ}, 2233, T_1 = 333^{\circ}, 96;$$

le travail par tour serait, d'après l'équation (146),

$$L = 53,6992 M;$$

ou, si la machine donnait pour *u* tours par minute N₁ chevauxvapeur, c'est-à-dire si l'on avait

$$L = 75.60 \frac{N_1}{u}$$

il viendrait

$$M = 0,8380 \frac{N_1}{u};$$

tandis qu'on a trouvé plus haut pour l'effet maximum

$$\mathbf{M} = \mathbf{o}, 81276 \, \frac{\mathbf{N}}{u}.$$

Lorsque la quantité d'air et le nombre de tours sont les mêmes, on a, en divisant membre à membre,

$$N_1 = 0.9698N.$$

Quand on n'a pas bien choisi le rapport de la compression

p, comme nous l'avons supposé, le cylindre moteur est plus grand que dans le cas du travail maximum.

Même pour l'esset maximum, les dimensions de ce cylindre sont déjà colossales; dans une machine à vapeur de la même sorce (à moyenne pression, à détente et à condensation), la capacité du cylindre à vapeur serait d'environ 1^{mc},2.

Admettons que nous ne voulions pas donner au cylindre moteur de notre machine à air une plus grande capacité que celle de ce cylindre à vapeur; alors pour une sorce de N égale à 100 chevaux-vapeur et u égale à 10 tours, la pression de l'air pendant la soustraction de la chaleur doit être, d'après l'expression de V₃ donnée plus haut,

$$p_1 = \frac{0.9106 \times 100}{1.2 \times 10} = 7^{at},588,$$

et la pression pendant l'introduction de la chaleur

$$p_2 = 7588 \times 3,5785 = 27^{at},154.$$

Ce sont la des résultats qui n'encouragent pas à chercher quelle est la construction d'une machine à air de grande force qui puisse faire espérer un succès pratique.

Les choses ne sont plus les mêmes pour des machines de moyenne et de petite force. De telles machines que l'on peut faire travailler avec une grande vitesse seront sans doute beaucoup et diversement employées: seulement elles doivent être construites pour de fortes pressions et de telle sorte, que l'air emprisonné dans la machine parcoure, autant que possible, les différentes périodes du cycle, de la manière indiquée plus haut pour la production du travail maximum.

Pour terminer, généralisons davantage les formules relatives au cycle d'une machine à air fermée. Nous avons supposé plus haut que les deux courbes ab et cd (fig. 31) fussent des courbes adiabatiques, et qu'il n'y eût par conséquent suivant ces trajets ni introduction, ni soustraction de chaleur. Cette hypothèse se réalise approximativement dans les machines étudiées jusqu'ici.

Supposons à présent que les deux couples de courtes à cd et bc, da soient assujetties à la loi

seulement les valeur de m et de n seront dissérentes pui l'un et pour l'autre couple.

Posons

$$\frac{R}{m}=r_{i}$$

pour le couple ab. cd. et

$$\frac{n}{m}=r_1$$

pour le couple bc, da.

Les capacités calorifiques correspondantes, calculées à l'aide de l'équation (140), seront désignées par λ, et λ.

La quantité de chaleur qu'il faut sournir dans le trajet de sera alors

$$(159) Q = \lambda_1 (\mathbf{T} - \mathbf{T}_1) + \lambda_2 (\mathbf{T}_2 - \mathbf{T}),$$

et pour le trajet cda

(160)
$$Q_1 = \lambda_2 (T_3 - T_1) + \lambda_1 (T_2 - T_3);$$

le travail L gagné dans cette opération se déduit encore de l'équation

$$\mathbf{AL} = \mathbf{Q} - \mathbf{Q}_{1}.$$

Mais il y a ici une relation simple entre les quatre températures T_1 , T, T_2 , T_3 .

La valeur de l'intégrale

$$\mathbf{P} = \int \frac{d\mathbf{Q}}{\mathbf{AT}}$$

est constante quelle que soit la manière dont le passage du point a au point c s'est effectué.

On trouve pour le trajet abc

$$AP = \int_{T_1}^{T} \frac{\lambda_i dT}{T} + \int_{T}^{T_2} \frac{\lambda_i dT}{T} = \lambda_i \log n \acute{e} p \frac{T}{T_1} + \lambda_i \log n \acute{e} p \frac{T_1}{T},$$

our le trajet adc

$$= \int_{T_1}^{T_3} \frac{\lambda_1 dT}{T} + \int_{T_2}^{T_3} \frac{\lambda_1 dT}{T} = \lambda_1 \log \operatorname{n\'ep} \frac{T_3}{T_1} + \lambda_1 \log \operatorname{n\'ep} \frac{T_2}{T_3}.$$

Laons ces deux valeurs de AP, il vient

$$\left(\frac{T}{T_{\scriptscriptstyle I}}\right)^{\lambda_{\scriptscriptstyle I}}\left(\frac{T_{\scriptscriptstyle 2}}{T}\right)^{\lambda_{\scriptscriptstyle I}} = \left(\frac{T_{\scriptscriptstyle 3}}{T_{\scriptscriptstyle I}}\right)^{\lambda_{\scriptscriptstyle I}}\left(\frac{T_{\scriptscriptstyle 7}}{T_{\scriptscriptstyle 3}}\right)^{\lambda_{\scriptscriptstyle I}}$$

ù l'on tire

$$\frac{\mathbf{T}_3}{\mathbf{T}_1} = \frac{\mathbf{T}_2}{\mathbf{T}},$$

ation qui coïncide avec l'égalité (144). Si l'on met dans quation (160) la valeur de T₃ tirée de cette dernière éga-, on aura

$$Q_1 = \lambda_1 \frac{T_2}{T} (T - T_1) + \lambda_2 \frac{T_1}{T} (T_2 - T).$$

Remplaçons, dans l'équation (161), Q par sa valeur donnée r l'équation (159), et Q₁ par l'expression précédente; on a, ur le travail de l'unité de poids de l'air pendant une opérann,

53)
$$L = \frac{\lambda_2 - \lambda_1}{AT} (T - T_1) (T_2 - T),$$

[uation qui devient, quand on multiplie et quand on divise r Q,

64)
$$L = \frac{\lambda_2 - \lambda_1}{AT} \cdot \frac{Q(T - T_1)(T_2 - T)}{\lambda_1(T - T_1) + \lambda_2(T_2 - T)}.$$

En faisant $\lambda_1 = 0$ et $\lambda_2 = 0$ dans les équations (163) et (164), ous retombons respectivement sur les équations (145) et 46), qui sont relatives aux cas particuliers examinés plus aut.

Si M est le nombre de kilogrammes d'air qui travaillent dans a machine, on a, d'après l'équation (163), pour le travail par our,

$$L = \frac{\lambda_2 - \lambda_1}{AT} M (T - T_1) (T_2 - T).$$

Lorsque λ_i et λ_2 sont supposés tous les deux positifs, on

aura T>T, et T,>T; par suite T, représentera la plus petient et T, la plus sorte température. Si ces valeurs de T sont déterminées d'avance, comme cela a lieu dans la pratique, il sant encore choisir la température intermédiaire T de telle sorte, que cette dernière valeur de L soit un maximum.

Mais la formule (i65) peut encore s'écrire

$$L = \frac{\lambda_2 - \lambda_1}{A} M \left(T_2 + T_1 - \frac{T_1 T_2}{T} - T \right),$$

et alors la parenthèse sera un maximum pour

$$T = \sqrt{T_1 T_2}$$
.

En vertu de l'équation (162), on a aussi

$$(166) T_3 = \sqrt{T_1 T_2} = T_2$$

même résultat que plus haut. On conclut de là que la valeur la plus avantageuse des températures intermédiaires T et T. est indépendante de la loi des courbes qui, dans la fig. 31, le mitent la surface abcd, pourvu toutesois que chaque couple satissasse à l'équation

$$p^{m} v^{n} = \text{const.},$$

dans laquelle m et n diffèrent l'un de l'autre. La substitution des valeurs de T et de T, dans l'expression du travail L donne la valeur du travail maximum L_m ; on a ainsi

(167)
$$L_{m} = \frac{\lambda_{2} - \lambda_{1}}{A} M \left[\sqrt{\overline{T}_{2}} - \sqrt{\overline{T}_{1}} \right]^{2}.$$

Les équations précédentes constituent pour moi les équations fondamentales des machines à air; elles peuvent s'appliquer à un nombre infini de systèmes différents. Pour un système déterminé, il suffit de calculer les valeurs de λ_i et λ_i correspondant aux deux couples de courbes qui limitent la surface abcd. Pour les systèmes proposés jusqu'ici on a, il est vrai, $\lambda_i = 0$, et les cas les plus importants de ces systèmes ont été traités plus haut; néanmoins, on peut imaginer des machines à air dans lesquelles, à cause de leur construction

articulière, λ, soit différent de zéro, c'est-à-dire dans lesmelles les deux courbes ab et cd ne soient pas des lignes liabatiques.

Supposons par exemple que le changement d'état du gaz se suivant les trajets ab et cd sous un volume constant, et **nivant** les trajets bc et da sous une pression constante; alors c et c et c en vertu de l'équation (140), et dans ce cas il audrait saire

$$\lambda_2 - \lambda_1 = c (k - 1)$$

ans les formules précédentes. La surface abcd scrait alors me surface rectangulaire.

Pour les applications on transformerait les équations (165) \cdot L (167) en exprimant le travail de la machine en cheaux (N), et en introduisant le nombre de tours (u) faits lans une minute, c'est-à-dire on y remplacerait L et L_n par \times 75 $\frac{N}{u}$; le poids M de la quantité d'air qui travaille dans machine serait, comme plus haut, exprimé en fonction de V_1p_1 et T_1 à l'aide de la relation

$$\mathbf{M} = \frac{\mathbf{V}_{1} p_{1}}{\mathbf{R} \mathbf{T}_{1}},$$

qui correspond à l'état initial a (fig. 31); pour les autres étatslimites b, c et d, on déterminerait facilement le volume et la pression au moyen de l'équation (153), les températures étant connues.

Le problème étant très-sacile à résoudre, nous nous dispensons de donner des exemples numériques.

Si les machines à air acquéraient réellement de l'importance dans l'industrie, on aurait maintenant, pour une certaine classe au moins, des équations fondamentales propres à les soumettre au calcul.

XII. — Du travail disponible et du rendement des machines thermiques.

On appelle rendement d'une machine le rapport du travalutile au travail disponible, c'est-à-dire au travail mis pendant le même temps à notre disposition par le moyen de la machine. Ce rapport est évidemment toujours une fraction; plus cette fraction se rapprochera de l'unité, plus la machine ser parfaite.

Nous avons cherché plus haut les formules relatives au calcul de l'effet des machines thermiques, en faisant abstraction, il est vrai, des pertes de chaleur et d'air, mais en distinguant les différentes espèces de cycles qui correspondent aux divers systèmes.

Comment peut-on déterminer en général le travail disponible dans une machine à air? Le premier moyen qui se présente à l'esprit consiste à exprimer en travail la chaleur totale Q qu'on fournit à la machine par seconde, c'est-à-dire à calculer la valeur $\frac{Q}{A}$ et à la prendre pour mesure du travail disponible; la machine devrait utiliser la plus grande partie possible de ce travail.

Mais on peut partir aussi d'un autre point de vue. Nous produisons la chaleur que nous envoyons à une machine à air en brûlant du combustible dans le foyer, et nous connaissons la chaleur de combustion des divers combustibles, c'est-àdire la quantité de chaleur produite par la combustion de l'unité de poids du combustible employé; nous pouvons dont exprimer en travail la quantité de chaleur que la combustion dans le foyer rend libre dans une seconde et considérer contravail comme disponible, comme susceptible d'être réellement rendu utile dans la pratique; on jugerait d'après ce travail la valeur des machines thermiques dans lesquelles on peu comprendre par extension les machines à vapeur.

Quelques auteurs, et, si je ne me trompe, M. Redtenbache le premier, ont choisi ce dernier mode pour déterminer ravail disponible; ils sont arrivés par ce moyen à un résultat peu rassurant, en concluant que nos machines à vapeur actuelles et les machines à air dilaté se présentent à nous, au point de vue mécanique, comme les plus imparfuites de toutes les machines motrices; car ils ont trouvé pour les machines à rapeur un rendement de 0,04 à 0,06 (*), et pour les meilleures machines de ce genre un rendement maximum de 0,07.

Dans les meilleures roues hydrauliques et turbines ce rendement s'élève, comme on sait, jusqu'à 0,80; la comparaison de ces machines avec les machines à vapeur montrerait ainsi qu'on emploie le combustible dans ces dernières d'une manière impardonnable. C'est à cause de cela que les hommes qui s'occupent de mécanique éprouvent de la répugnance à traiter la question du rendement des machines à vapeur, de ces machines qui ont si puissamment contribué aux progrès de notre époque; aussi M. Redtenbacher a-t-il dit, dans plusieurs de ses écrits, que les améliorations nouvelles introduites dans la construction des machines à vapeur ne sauraient acquérir une grande importance tant que l'on n'aurait pas découvert une nouvelle manière d'utiliser la vapeur et la chaleur en général.

Ces jugements reposent heureusement sur des suppositions inexactes et sont les conséquences d'une détermination fausse du travail mis à notre disposition par la chaleur qui provient de la combustion des corps employés. Je démontrerai dans ce qui suit que les machines thermiques (comprenant les machines à vapeur) sont des machines beaucoup plus parsaites qu'on ne l'a cru jusqu'à présent.

Considérer dans une machine à seu la quantité de chaleur qu'on lui fournit exprimée en travail comme le travail disponible reviendrait, comme je le montrerai, à déterminer le travail disponible pour une roue hydraulique ou pour une turbine en multipliant le poids de la quantité d'eau qui tombe dans

^(*) REDTENBACHER, Der Maschinenhau; Mannheim, 1863, t. II, p. 592. L'auteur a déjà rendu un jugement semblable dans la première édition de cet ouvrage, p. 123.

une seconde, non pas par la hauteur de chute mesurée in niveau supérieur au niveau inférieur, mais par la hauteur comptée à partir du niveau supérieur jusqu'au niveau de la mer.

D'autre part, prendre pour le travail disponible toute la cheleur évaluée en travail qui est mise en liberté dans le soyer de la machine, c'est agir de la même manière que si l'on compute dans une roue hydraulique la hauteur de chute disponible de niveau de la source du cours d'eau au niveau de la mer!

Mesurer d'une telle manière le travail disponible donnemit naturellement un rendement extrêmement petit, même pour la meilleure roue hydraulique. Est-il possible d'attribuer ce résultat à une mauvaise construction de la roue hydraulique et à un mauvais emploi de la force que donne l'eau?

Quoique cela puisse paraître étrange, on est justement tombé dans une semblable erreur, lorsqu'on a voulu apprécier les machines à vapeur.

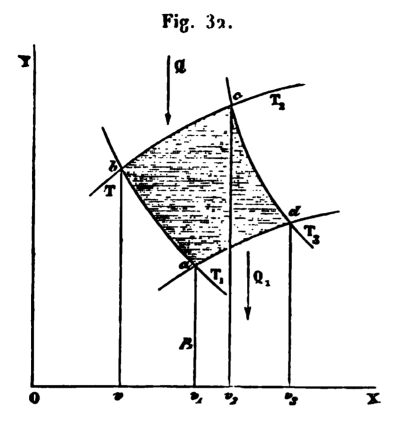
Ma comparaison n'est nullement superficielle, car je me servirai pour calculer le travail disponible des machines thermiques de la formule même que l'on emploie dans le calcul des machines hydrauliques. Dans l'un et l'autre cas le travail se mesure par le produit d'un certain poids par une certaine hauteur.

Il est, sans nul doute, très-important de démontrer mathématiquement que les machines à air chaud et à vapeur utilisent bien plus que 5 pour 100 du travail disponible, et d'établir la limite que nous pouvons atteindre dans le perfectionnement de la machine à vapeur, asin que nous ne poursuivions pas un fantôme et que nos essorts ne soient pas illusoires.

Revenons au cycle qui nous a servi de base pour les recherches sur les machines thermiques (p. 200).

Supposons que l'unité de poids du gaz soit caractérisée dans l'état a (fig. 32) par le volume o_i , la pression p_i et la température T_i ; menons les courbes adiabatiques ab et cd et les deux courbes bc et ad qui obéissent à la loi $p^m o^n = \text{const.}$ Le gaz a parcouru dans la machine le cycle abcd; sur le trajet bc on a fourni la quantité de chaleur Q, et sur le trajet da on

i la quantité de chaleur Q1. Soient T, la plus basse et T2



i haute température du cycle, T et T, les températures édiaires qui sont liées par la relation (144), quand T₁ et t déterminées d'avance; autrement une de ces valeurs itraire, T par exemple, ou en d'autres termes, nous pouhoisir arbitrairement les deux courbes bc et ad. ravail L, gagné dans ce cycle, est donné par l'équa-45).

que la quantité de chaleur Q est donnée d'avance (ainsi et T₂), on choisira évidemment l'opération de telle que le travail soit maximum, et on disposera pour cela mpératures intermédiaires T et T₃.

[uation (145) peut s'écrire

$$L = \frac{Q}{A} \left(\tau - \frac{T_{\tau}}{T} \right)$$

voit que le travail maximum que l'on peut gagner avec ntité de chaleur Q correspond au maximum de T, c'est à $T = T_2$. On a dans ce cas $T_3 = T_1$, et le maximum abu travail que nous désignons par L_a est par conséquent

$$L_{\bullet} = \frac{Q}{A T_2} (T_2 - T_1).$$

ravail est précisément le travail disponible de la machine

therrique: escribe vers sommes limités dans la prope pour les temperatures I et I: nome avons plus haut fré a lumitée à l'entre le et l'elégique pour rétirer en employant le di leur Q. elementire celle de L. donnée par l'équation 168, a plus grande qu'on puisse atteindre.

Nous voyous aiusi que nous pourrious atteindre ce unit votal nous laisous abstraction des pertes d'air et de chalen, et des résistances passives, en laisant $T = T_1$ et $T_2 = T_3$ c'et a-dire lorsque les deux courbes be et ad sont des coului isothermiques: il laudrait pour cela lournir de la chaleur su le trajet ed, en maintenant le gaz à la température constant maxima T_2 , et en retirer sur le trajet da, en conservant la température minima T. Le cas exceptionnel où m = n conditions conséquent au maximum assout du travail.

Mais lorsque les courbes be et ad suivent la loi pre = const, ce qui a lieu pour les machines à air chaud construites jurici. le travail fourni par la machine est toujours mointe que celui que donne l'équation (168). Le travail correspondant à une température intermédiaire quelconque T est doné par l'équation (145), et le travail maximum de cette machine est exprimé par l'équation (149).

En divisant chacune de ces formules par la formule (168, on trouve, pour le rendement 7 de la machine correspondant a une température intermédiaire T:

$$r_i = \frac{T_2}{T} \frac{(T - T_i)}{(T_2 - T_i)}$$

et pour le rendement maximum :

$$7_{imax} = \frac{\sqrt{T_2}}{\sqrt{T_2} + \sqrt{T_1}}.$$

Ces formules s'appliquent à toutes les machines à feu, quelles que soient les valeurs de m, n, λ relatives à la loi des courbes bc et ad (le cas m=n excepté).

En prenant toujours les limites extrêmes $T_2 = 573$ et

= 273, on trouve

$$\eta_{max} = 0,5910(*);$$

is avec cette valeur il saut prendre pour la température inrnédiaire, d'après l'équation (148),

bien

$$T = T_3 = 395,51,$$
 $t = 122^{\circ},51.$

i cette température intermédiaire était seulement T = 333.96 t = 60.96 (voyez p. 214), on aurait, d'après l'équation (139), ur le rendement

$$r_0 = 0,3486.$$

Le travail disponible est (168)

$$L_a = 0,5235 \frac{Q}{A}$$
.

Ces nombres montrent que les systèmes de machines à seu ployés jusqu'ici peuvent déjà utiliser la chaleur d'une matre assez satissaisante, mais il importe que tout le cycle it disposé de manière que les températures intermédiaires Tennent les valeurs qui permettent d'atteindre le rendement eximum.

Nous pouvons encore conclure de ce qui précède que le d moyen d'augmenter le rendement de ces machines est de ndre plus grande la différence entre les températures limites et T_1 ; admettant par exemple que nous puissions prendre ur la limite supérieure de la température $t_2 = 500^\circ$, au lieu

M. Hirn a, le premier, déterminé le rendement maximum des machines eu d'après des principes exacts (Théorie mécanique de la chaleur, p. 288); il ait le calcul de ce rendement spécialement pour le système Stirling et pour système Éricsson, et (par suite d'une erreur de calcul, il a trouvé des rendents différents pour ces deux machines. Il n'a donc pu reconnaître que le ndement dépend uniquement des températures limites.

M. Cazin a déterminé un peu plus tard (Théorie élémentaire des machines à r chaud, Paris, Gauthier-Villars, 1865), par une méthode graphique, le renment maximum de différents systèmes de machines à seu. Cette voie, qui lu fait saire un grand détour, n'a pu le conduire à notre loi.

Nos formules sont tellement simples, que nous les croyons préférables à la séthode de M. Cazin.

de 300°; en conservant pour la limite inférieure $T_1 = 273$, il faudrait faire dans l'équation (170) $T_2 = 773$, et le rendement maximum théorique serait alors

$$\eta_{max} = \frac{\sqrt{773}}{\sqrt{773} + \sqrt{273}} = 0,6272;$$

on obtiendrait dans ce cas une augmentation qui, il est vrai, serait relativement peu considérable.

Les rendements donnés ne sont encore que théoriques; leurs valeurs réelles seraient beaucoup plus petites; car nous ne parviendrons jamais à réaliser exactement les cycles sur lesquels sont basés nos calculs; jamais nous ne pourrons, en outre, faire disparaître les pertes d'air et de chaleur.

Les considérations précédentes pourraient nous faire conclure, que dans tous les cas les machines à seu utilisent moins bien le travail qui peut provenir de la chaleur, que les roues hydrauliques qui utilisent le travail disponible dans une chute d'eau. Mais cette conclusion ne serait pas juste; car il saut remarquer que, malgré toute la généralité de mes développements, lesquels s'appliquent à une machine thermique quelconque, les sormules que j'ai obtenues et notamment la sormule (170), qui sait apprécier le degré de perfection de la machine, soussirent une certaine restriction. Les courbes bc et ad (fig. 32) du cycle d'une machine sermée étaient assujetties à la loi

$$p^m v^n = \text{const.},$$

équation dans laquelle m et n étaient des constantes arbitraires, le cas m=n étant seul excepté. Dans ces circonstances, la variation de la température du gaz sur le trajet considéré est directement proportionnelle à la chaleur qui lui à été fournie ou soustraite. Les résultats des calculs précédents sont vrais dans cette hypothèse, qui est vérifiée pour les machines à feu fermées proposées jusqu'ici.

Quand nous trouvons pour le rendement maximum d'une pareille machine, en prenant les températures limites généralement adoptées, le nombre 0,5910, qui paraît trop petit, il ne saut donc pas en rejeter la saute sur les machines à seu en général, mais bien sur les systèmes pour lesquels nous avons

fait les calculs, c'est-à-dire sur les systèmes employés jusqu'à présent, et notamment sur le système Éricsson (ancienne machine). De pareilles machines sont à rejeter en principe; leur défaut vient de ce que les courbes bc et ad sont soumises à la loi $p^m v^n = \text{const.}$

On ne peut arriver à perfectionner les machines à seu que si l'on cesse de saire suivre aux changements de l'air, sur les trajets bc et ad, la loi $p^m v^n = \text{const.}$; il ne saut donc pas que ces changements aient lieu sous un volume constant (Stirling) ou sous une pression constante (Éricsson).

Mais à quelle loi faut-il alors soumettre les deux courbes bc et ad? La réponse à cette question est déjà contenue dans ce qui précède; car le cas exceptionnel où m=n correspond précisément au seul système de machine à feu que l'on puisse recommander. Dans notre cycle, nous devons donc choisir pour bc et ad des lignes isothermiques; c'est-à-dire l'introduction de la chaleur sur le trajet bc doit se faire à la température constante (maxima) T_2 , et sur le trajet da il faut retirer de la chaleur à la température constante (minima) T_1 . En effet, si dans l'équation (169) nous faisons $T = T_2$ et $T_1 = T_3$, nous aurons pour le rendement maximum théorique

 $\eta = 1$,

qui est la limite supérieure que l'on puisse atteindre; une pareille machine utiliserait tout le travail disponible. On comprend qu'on ne peut construire une pareille machine pas plus qu'on ne peut construire un moteur hydraulique qui utilise toute la force disponible de l'eau; mais on connaît au moins le but vers lequel il faut tendre.

Disons, pour résumer, qu'en principe les machines thermiques dans lesquelles les deux courbes ab et cd du cycle (fig. 32) sont des courbes adiabatiques et les courbes bc et ad des lignes isothermiques sont les seules bonnes (*). Toute

^(*) On peut déjà remarquer ici que nos machines à vapeur sont, en réalité, des machines à seu du système le plus avantageux; je reviendrai sur ce point dans les recherches sur les vapeurs. Nous y trouvons, en esset, le cycle que nous avons reconnu comme le plus parsait.

courbe d'une autre nature donne déjà théoriquement un rendement moindre.

Prenons une machine à feu du système le plus parfait pour y appliquer les équations générales établies plus haut, en les mettant sous la forme qui convient à la pratique.

Le travail d'une telle machine pour un tour serait donné par l'équation (168), qui donne, lorsqu'on y introduit la quantité de chaleur qu'il faut soustraire au gaz dans le trajet da,

$$L_{\sigma} == \frac{Q_1}{AT_1} (T_2 - T_1),$$

en remarquant qu'on a ici, d'après la relation (142'),

$$\frac{Q_1}{T_1} = \frac{Q}{T_2}$$

Désignons les volumes spécifiques correspondant aux quatre états limites a, b, c, d par v_1 , v, v_2 et v_3 ; la quantité de chaleur Q_1 à soustraire dans le trajet da à la température constante T_{ij} et pendant la compression qui fait passer de v_3 à v_1 , peut s'écrire, d'après l'équation (74), p. 121,

$$\mathbf{Q}_{i} = \mathbf{A} \, p_{i} \, v_{i} \, \log \, \mathrm{n\acute{e}p} \, \frac{c_{3}}{v_{i}},$$

ou bien encore, avec la relation $RT_i = p_i v_i$,

$$Q_1 = ART_1 \log n\acute{e}p \frac{c_3}{c_4}$$
.

En substituant cette valeur de Q₁, dans l'équation qui donne L_a, on obtient

$$L_a = R(T_2 - T_1) \log n\acute{e}p \frac{C_3}{C_1}$$

formule qui se rapporte à l'unité de poids de l'air. Si l'on a enfermé M kilogrammes dans la machine et si V₁, V₂ et V₃ désignent les volumes qui correspondent aux quatre états limites, on trouve, pour le travail de la machine par tour,

$$L_a = RM (T_2 - T_1) \log n\acute{e}p \frac{V_3}{V_1}$$

Appelons encore p, p_1 , p_2 et p_3 les pressions relatives aux atre états limites a, b, c, d; les pressions maxima et minima endant le cycle seront alors p_3 et p, tandis que V_3 sera le us grand et V le plus petit volume.

Le poids de l'air se détermine par la relation

$$\mathbf{M} = \frac{\mathbf{V}_3 \, \mathbf{p}_3}{\mathbf{R} \mathbf{T}_1}.$$

ont la substitution, dans l'équation précédente, donne

$$L_a = V_a p_3 \frac{T_2 - T_1}{T_1} \log n \acute{e} p \frac{V_3}{V_1}.$$

Il convient de remplacer le rapport $\frac{V_3}{V_4}$ par le rapport des pressions maxima et minima. On sait que l'on a

$$\frac{p}{p_1} = \left(\frac{\mathbf{T_2}}{\mathbf{T_1}}\right)^{\frac{k}{k-1}}$$

et

$$\frac{p_1}{p_3} = \frac{\mathbf{V}_2}{\mathbf{V}_1};$$

on conclut de là

$$\frac{\mathbf{V_3}}{\mathbf{V_1}} = \frac{p}{p_3} \left(\frac{\mathbf{T_1}}{\mathbf{T_2}}\right)^{\frac{k}{k-1}};$$

et ensin par la substitution il vient

$$L_a = V_3 p_3 \frac{T_2 - T_1}{T_1} \log n \acute{e} p \frac{p}{p_3} \left(\frac{T_1}{T_2}\right)^{\frac{\lambda}{\lambda-1}}$$

Lorsque la machine fait u tours par minute, pour une force de N chevaux, on a la relation

$$u L_a = 60 \times 75 N.$$

Remplaçons L_a par sa valeur tirée de cette relation, et suposons p et p_3 évalués en atmosphères; nous aurons finalelent

72)
$$V_3 p_3 \frac{T_2 - T_1}{T_1} \log n \neq p \left(\frac{T_1}{T_2}\right)^{\frac{\lambda}{k-1}} = 0,43545 \frac{N}{u}$$

milière aux praticiens, parce que nous avons surtout en vue l'étude des machines à air et à vapeur.

Supposons que l'eau qui arrive pendant une seconde à une machine hydraulique pèse G kilogrammes; désignons par h_1 et h_1 les hauteurs des niveaux supérieur et inférieur au-dessus du niveau de la mer. La hauteur de chute disponible est alors $h_2 - h_1$, et le travail, qui est à notre disposition avec un tel cours d'eau, sera par seconde

$$L_a = G(h_2 - h_1).$$

Si on pouvait utiliser toute la hauteur h, du niveau supérieur au-dessus du niveau de la mer, on aurait, pour le travail W gagné par seconde,

$$\mathbf{W} = \mathbf{G}\,h_2;$$

mais tout ce travail n'est pas à notre disposition, il faut restituer l'eau qui est descendue en travaillant de la hauteur h_i au niveau h_i ; le travail \mathbf{W}_i qui reste dans l'eau a donc pour valeur

$$\mathbf{W}_{1} = \mathbf{G} h_{1}$$
.

Les deux dernières égalités donnent

$$G = \frac{\mathbf{W}}{h_1} = \frac{\mathbf{W}_1}{h_2},$$

d'où nous tirons, pour le travail La,

(177)
$$L_a = \frac{W}{h_2} (h_2 - h_1).$$

Mais les équations (176) et (177) affectent la même forme que les équations (175) et (174); les températures absolues T_1 et T_1 jouent dans ces dernières le même rôle que les hauteurs h_2 et h_1 dans les premières; le zéro absolu y remplace le niveau de la mer, et les rapports égaux $\frac{Q}{AT_2}$ et $\frac{Q_1}{AT_1}$ peuvent représenter des poids thermiques; le premier, celui de la quantité de chaleur Q à la température T_2 , le second, celui de la

quantité de chaleur Q, à la température T,. Une certaine quantité de chaleur à une température déterminée peut donc être considérée comme une masse liquide que nous faisons descendre en la faisant travailler d'une certaine hauteur T, — T,; l'introduction de la chaleur à une température constante ressemble à l'arrivée d'une masse liquide à un niveau déterminé, et la soustraction de la chaleur à une température constante inférieure à la première équivaut à la suppression de cette masse à un niveau inférieur.

On voit clairement par là l'erreur que l'on commettrait si, dans les machines à air ou à vapeur, on exprimait en travail la quantité de chaleur Q introduite dans l'unité de temps, et si on prenait ce travail $\frac{Q}{A}$ pour le travail disponible; c'est comme si l'on prenait pour le travail disponible d'une roue hydraulique, la quantité

$$W = Gh_2$$

au lieu de calculer ce travail au moyen de l'équation (177).

Le propriétaire d'une machine à air chaud ou à vapeur se Le couve donc dans la même situation que le propriétaire d'une machine hydraulique; ils ne peuvent fournir à leurs machines, Pourêtre utilisé, qu'un certain poids thermique, ou un certain Poids d'eau avec une hauteur de chute rigoureusement détermi-Piée, T_2 — T_1 ou h_2 — h_1 . Nous avons indiqué pour le maximum de la hauteur de chute des températures $T_2 - T_1 = 300^\circ$; il est bien moins élevé pour les machines à vapeur, comme nous le verrons plus loin. Lorsque l'introduction et la soustraction de la chaleur ne se font pas à des températures constantes, nous nous trouvons dans le cas d'une machine hydraulique à biess variables; nous n'utilisons pas alors toute la hauteur de chute du niveau le plus élevé au niveau le plus bas, mais nous pouvons considérer comme disponible une hauteur de chute moyenne. Les choses se passent d'une manière analogue pour le cycle d'une machine thermique.

Lorsque l'introduction de la chaleur dans le passage d'un corps d'une courbe adiabatique à une autre se fait à une tem-

pérature variable, la valeur du poids thermique total d'après ce que nous savons,

$$\mathbf{P} = \int \frac{d\mathbf{Q}}{\mathbf{A}\mathbf{T}}.$$

En admettant que la même quantité de chaleur Q soit i duite à une température constante T_r , entre les m courbes adiabatiques, on arrive à la relation

(180)
$$P = \frac{Q}{AT_r};$$

et pour le retour à l'état initial à une température constan avec soustraction de la quantité de chaleur Q₁, la relation

$$\mathbf{P} = \frac{\mathbf{Q}_{i}}{\mathbf{A}\mathbf{T}_{s}}.$$

Le travail gagné sera alors

$$\mathbf{L} = \frac{\mathbf{Q} - \mathbf{Q}_{1}}{\mathbf{A}},$$

ou bien, en vertu des équations (180) et (181),

(182)
$$L = \frac{Q}{AT_r} (T_r - T_s) = P(T_r - T_s).$$

Cette équation fait voir qu'on peut ramener un cycle conque au cas normal où la surface qui mesure le travilimitée par deux courbes isothermiques et par deux co adiabatiques; en d'autres termes, on peut expliquer tou pèce de cycle par la descente d'un point thermique P certaine hauteur $T_r - T_s$.

Le même cas se présente dans la construction d'un me hydraulique. Lorsque la section du canal d'amont diffécelle du canal d'aval, il faut faire un calcul tout à fait ans au précédent pour la détermination exacte du travail enible; car il ne suffit pas de faire simplement le prod poids de l'eau qui arrive par seconde par la différence de teur des deux biefs, en admettant que nous ne puission liser que la véritable hauteur de chute.

Appliquons à un exemple la réduction d'un cycle conque au cas normal à l'aide des formules précédentes

Conservons les notations de la fig. 32, p. 223, et supposons les deux courbes bc et ad obéissent à la loi $p^m v^n = \text{const.}$

 \Rightarrow cas m = n est excepté).

Nous avons

$$dQ = \lambda dT$$
;

poids thermique sera, d'après l'équation (179),

$$P = \frac{\lambda}{A} \log n \acute{e} p \frac{T_*}{T}$$

$$Q = \lambda (T_2 - T).$$

En vertu de l'équation (180), on a alors

$$T_r = \frac{T_1 - T}{\log n \stackrel{\leftarrow}{ep} T_2 - \log n \stackrel{\leftarrow}{ep} T};$$

mais si l'on tient compte de l'équation (142'), l'équation (181) onne

$$\mathbf{T}_{\mathbf{z}} = \frac{\mathbf{T}_{\mathbf{i}}}{\mathbf{T}} \; \frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{AP}} \cdot$$

Si nous substituons dans cette dernière équation les vaeurs de Q et de P écrites ci-dessus, il vient

$$T_{s} = \frac{T_{t}}{T} \frac{T_{t} - T}{\log n \acute{e} p T_{t} - \log n \acute{e} p T}.$$

Le cycle considéré est donc ramené ainsi au cas normal; le travail que l'on gagnerait serait le même que si la chaleur était introduite à la température constante T, et que si la chaleur était soustraite à la température constante T_x.

La hauteur de chute des températures est pour ce cycle

$$T_y - T_z = \frac{(T_i - T)(T - T_i)}{T \cdot \log n \acute{e}p \frac{T_z}{T}}$$

En substituant cette valeur et celle de P dans l'équation (182), on obtient pour le travail gagné une formule qui est identique à l'équation (146), donnée déjà pour le même cas.



TROISIÈME SECTION.

DES VAPEURS.

Remarques préliminaires.

appelle vapeur une espèce de gaz qu'on obtient ordinent quand on chausse un liquide, et qui redevient liquand on le resroidit. Tant que les vapeurs sont en contact leurs liquides générateurs, elles se comportent aunt que les gaz permanents. Les vapeurs séparées de leurs peuvent seules prendre, à l'aide de la chaleur, de la ression, etc., un état semblable à celui d'un gaz perma-le moindre resroidissement donne lieu, pour les vapeurs s d'un excès de liquide, à une condensation partielle, que les vapeurs qui sont sans excès liquide peuvent, certaines circonstances, subir une perte de chaleur relament considérable sans être condensées, même partielle—Les vapeurs de la première espèce sont appelées vapeurs (ces, les autres sont nommées vapeurs non saturées ou pussées.

e vapeur qui est en présence du moindre excès liquide viours saturée et se trouve à son point de condensation; concevoir une vapeur saturée sans excès mettant que, dans la formation de cette vapeur, t liquide se soit transformé en vapeur. Une au contraire, ne peut subsister en con-

dans un réservoir l'unité de poids du sa vapeur, la pression spécifique p mais non du volume spécifique ente ou si l'on diminue la capa-

cité du réservoir en introduisant ou soustrayant de la jusqu'à ce que la température initiale soit rétablie, on aussi la même pression p, pourvu qu'il reste à la sin liquide, c'est-à-dire que la vapeur soit encore saturée

Lorsqu'on élève ou qu'on abaisse la température la lange de liquide et de vapeur, la tension ou pression mente ou diminue; la pression reste constante lorsque tout à l'heure, on maintient la température constant que le volume change; mais si le volume augmente, i cessairement évaporation d'une partie du liquide, tai si le volume diminue, une partie de la vapeur se conce

On conclut de là que la pression p d'une vapeur dépend uniquement de la température t, et ne varie le volume du mélange de liquide et de vapeur; en termes, que cette pression est indépendante de la prodes deux éléments du mélange. Nous indiquerons caportion par le poids de la vapeur contenue dans l'poids du mélange. Ce poids sera désigné par x et ser la quantité spécifique de vapeur; le poids du liqualors évidemment 1-x kilogrammes.

Augmentons le volume du mélange en maintenant pérature t constante, à l'aide d'une introduction con de chaleur; nous transformerons constamment en va nouvelles parties liquides, et il arrivera un moment o nier élément liquide se vaporisera : à cet instant, la spécifique de vapeur x = 1. On aura eu jusqu'alors un sion constante et une vapeur saturée.

Continuons à augmenter le volume, et à introduire leur de manière que la température t reste toujours co la vapeur se comportera tout autrement : la pression di à mesure que le volume augmente, et elle ne paral fonction de la température seule, elle dépendra en volume spécifique v. Cette vapeur est alors une vap chauffée qui s'éloigne de plus en plus de son point densation, et nous pouvons admettre, avec une gran semblance, que ses propriétés sinissent par être cel gaz permanent.

nversons l'expérience. Comprimons la vapeur surchaussée la laintenant la température constante à l'aide d'une souson convenable de chaleur; la pression augmentera alors ant que le volume diminue, jusqu'au moment où la vasera saturée. A partir de cet instant la pression p restera tante, et la compression de la vapeur saturée sera accomée continuellement d'une liquésaction de la vapeur; ensin, id toute la vapeur sera transformée en liquide, la diminude volume exigera une augmentation de pression trèssidérable, et ne sera même possible que jusqu'à une cere limite.

n reconnaît donc qu'à une température donnée on ne peut augmenter la pression d'une vapeur saturée au delà d'une aine limite, et qu'à partir de cette limite la compression produit plus que la liquéfaction. On dit qu'une vapeur se ve à sa tension maxima quand elle est saturée, et il n'existe de vapeur du même liquide possédant à la même tempére une pression supérieure. Une vapeur surchauffée, au traire, a toujours à la même température une pression ineure à celle de la vapeur saturée, et aussi une température s élevée sous la même pression : de là vient la dénominande vapeur surchauffée.

maginons une vapeur saturée qui ne soit pas mélangée de uide et dont la température soit t; son volume spécifique v son poids spécifique γ auront des valeurs déterminées, et urront, de même que la pression p, être considérés comme s fonctions de la température seule. On voit encore que γ eint une valeur maxima et v une valeur minima, lorsque la peur passe de l'état de surchausse à l'état de saturation.

Nous avons dit plus haut qu'une vapeur surchaussée se rapoche d'autant plus d'un gaz permanent qu'elle s'éloigne dantage de son point de condensation. Le moment à partir quel on peut admettre au moins approximativement l'idené d'une vapeur surchaussée et d'un gaz permanent, et par inséquent les lois de Mariotte et de Gay-Lussac, n'a pu être té encore d'une manière sussissamment certaine; on sait seument que cette identité ne commence pas au point de con-

densation, comme le disaient jusqu'à présent la plupart de Traités de Physique. Ce fait a été démontré pour la premier fois par M. Clausius dans la théorie mécanique de la chaleur, nous y reviendrons dans la suite.

Nous avons fait remarquer, p. 98, que l'on ne peut sont mettre au calcul, avec quelque certitude, que les deux état limites des vapeurs, c'est-à-dire l'état de saturation et celui dans lequel la vapeur peut être considérée comme un gar permanent. Ces deux états sont relativement très-éloignée l'un de l'autre, et le passage ne se fait pas d'une manière brusque. Tous les développements donnés dans la deuxième Section s'appliquent au second de ces deux états; nous reconnaissons pas malheureusement les constantes les plus importantes pour l'application de nos formules aux vapeur très-surchauffées.

Nous examinerons d'abord attentivement les propriétés des vapeurs saturées, puis nous chercherons, autant que nos comnaissances nous le permettent, comment les vapeurs passent de l'un à l'autre des états limites.

CHAPITRE PREMIER.

DES VAPEURS SATURÉES.

I. — De la force élastique des vapeurs saturées.

force élastique ou pression p des vapeurs saturées est, le nous l'avons dit plus haut, indépendante du volume la proportion du liquide mêlé à la vapeur, et elle doit considérée comme une fonction de la température seule. l'à présent, on n'a pas pu déterminer par la théorie me de cette fonction $p = \mathbf{F}(t)$ pour les différentes va; la relation qui existe entre p et t a été donnée par la expérimentale, et sa connaissance est due surtout aux res expériences de M. Regnault. Les expériences de agnus, qui ont été faites également avec un très-grand ont confirmé les résultats que M. Regnault a obtenus la vapeur d'eau.

s expériences de M. Regnault (*) comprennent un trèsl nombre de vapeurs; mais nous ne signalerons ici que s qui sont relatives aux vapeurs employées dans la pra-(dans les machines à vapeur) ou qui seront employées ablement dans la suite. M. Regnault a encore étudié ces ières sous d'autres points de vue, et il a obtenu des réts dont on se sert pour appliquer à ces vapeurs la théorie inique de la chaleur.

s vapeurs qui, d'après les expériences de M. Regnault, portent de pareilles recherches, et dont les propriétés indiquées par les Tables qui se trouvent à la sin de cet

Ouvrage sont : les vapeurs saturées d'eau (Tables I), d'éthi (Tables II), d'alcool (Tables III), d'acétone (Tables IV), de chloroforme (Tables V), de chlorure de carbone (Tables V), de sulfure de carbone (Tables VII).

Pour les autres vapeurs il y a certaines quantités qui maquent, comme nous le verrons plus tard; nous avons pris les vapeurs de mercure et d'acide carbonique (Tables VIII et IX), à cause de leurs propriétés remarquables. La Table X et relative à la vapeur d'eau comme les Tables I; elle se distingue de cette dernière en ce qu'elle a été disposée particulièrement pour les applications techniques.

Les premières Tables I à VII et les Tables VIII et IX son disposées de la même manière : la colonne 1 donne la tempé rature t en degrés centigrades du thermomètre à air; la colonne 2 donne la température absolue déterminée à l'aide del formule T = a + t = 273 + t, de 5 en 5 degrés pour la vaper d'eau, et de 10 en 10 degrés pour les autres vapeurs; la colonne 3 donne, d'après M. Regnault, la pression p de la vaper saturée mesurée en millimètres de mercure. Pour consilte la pression spécifique (la pression par mètre carré exprimé en kilogrammes), on n'a qu'à multiplier les nombres de cette colonne par $\frac{10334}{760}$: en divisant ces mêmes nombres par 760, on obtient la pression en atmosphères. Les pressions de la vapeur n'ont pas été obtenues par des observations directes; on les a calculées au moyen d'une formule empirique. M. Regnault a en effet représenté graphiquement les résultats de ses expériences (Mémoires de l'Académie des Sciences, t. XXI), en prenant les températures t pour abscisses, et les pressions observées pour ordonnées d'une courbe qu'on trace en joignant par un trait continu les points ainsi déterminés; on obtient, à l'aide de cette courbe, une pression non observée qui correspond à une valeur quelconque de la température. La loi rigoureuse de cette courbe n'est pas encore connue, mais on a indiqué un grand nombre de formules empiriques (voyez les Annales de Poggendorff, t. XVIII; Repertorium

DE LA FORCE ÉLASTIQUE DES VAPEURS SATURÉES.

2, t. 1) qui reproduisent cette courbe plus ou moins exacent pour les différentes vapeurs.

ous indiquerons seulement la formule que M. Regnault oisie, à l'exemple de Biot, pour représenter ses expéces, et dont nous nous sommes servis aussi pour calculer nombres de la colonne 3. Cette formule, applicable à toutes vapeurs saturées, est

$$\log p = a + b \alpha^{\tau} + c \beta^{\tau},$$

s laquelle $\tau = t - t_{\bullet}$.

es quantités a, b, c, α et β sont des constantes qui doivent déterminées pour chaque vapeur, à l'aide de cinq expéices; leurs valeurs sont rassemblées en tableau dans le moire de M. Regnault (Relation des expériences, t. II, i51). On a pris les logarithmes ordinaires, et la pression mesurée en millimètres de mercure; t est la température degrés centigrades; t, est une quantité choisie arbitrairent par M. Regnault : c'est la température de celle des cinq ériences qui correspond à la plus petite pression.

a détermination des cinq constantes de l'équation (183) peut se faire par le calcul, que si l'on choisit les cinq vars de p, qui sont nécessaires, avec des intervalles égaux température; M. Regnault pouvait facilement remplir cette dition à l'aide de sa représentation graphique.

dmettons que dans une série d'expériences t₀ soit la temature de l'expérience qui correspond à la plus petite *pres-*1, et t₁ la température de l'expérience suivante; on a alors, c des intervalles égaux de température,

$$\tau = n (t_1 - t_0),$$

nule dans laquelle il faut saire n = 0, 1, 2, 3, ...; la subation dans l'équation (183) donne alors

$$\log p = a + b \alpha^{n(t_1-t_0)} + c \beta^{n(t_1-t_0)},$$

si nous posons pour un moment

)
$$\alpha_i = \alpha^{l_1-l_0}$$
 et $\beta_i = \beta^{l_1-l_0}$;

$$\log p = a + b \alpha_{i}^{n} + c \beta_{i}^{n}.$$

Posons encore, pour abréger, $\log p = y_{\chi}$ et distingue einq expériences par les lettres

en faisant successivement n = 0, 1, 2, 3, 4, on obtequations suivantes :

$$y_0 = a + b + c,$$

$$y_1 = a + b\alpha_1 + c\beta_1,$$

$$y_2 = a + b\alpha_1^2 + c\beta_1^2,$$

$$y_3 = a + b\alpha_1^3 + c\beta_1^3,$$

$$y_4 = a + b\alpha_1^4 + c\beta_1^4.$$

Posons encore:

$$y_1 - y_2 = \delta y_2,$$

$$y_2 - y_1 = \delta y_1,$$

$$y_3 - y_2 = \delta y_2,$$

$$y_4 - y_3 = \delta y_3.$$

En combinant convenablement les formules précon obtient les deux équations suivantes, qui déterm constantes α_i et β_i :

$$\alpha_1 + \beta_1 = \frac{\partial \gamma_1 \partial \gamma_2 - \partial \gamma_0 \partial \gamma_3}{(\partial \gamma_1)^2 - \partial \gamma_0 \partial \gamma_2},$$

$$\alpha_1' \beta_1 = \frac{(\partial \gamma_2)' - \partial \gamma_1 \partial \gamma_3}{(\partial \gamma_1)^2 - \partial \gamma_0 \partial \gamma_2},$$

par suite

$$b = \frac{\beta_1 \delta_1 \gamma_0 - \delta_1 \gamma_1}{(\alpha_1 - 1)(\beta_1 - \alpha_1)},$$

$$c = \frac{\delta_1 \gamma_1 - \alpha_1 \delta_1 \gamma_0}{(\beta_1 - 1)(\beta_1 - \alpha_1)},$$

$$a = \gamma_0 - b - c;$$

et enfin, en vertu des équations (184),

$$\log \alpha = \frac{1}{t_1 - t_0} \log \alpha, \quad \text{et} \quad \log \beta = \frac{1}{t_1 - t_0} \log \beta$$

Valeurs servant au calcul de la formule

$$\log p = a + b \alpha^{\tau} + c \beta^{\tau}.$$

| VAPEUR SATURÉE. | de | | | | |
|-----------------------|------------|----------|--------|------------------------------------|------------------------------|
| | a. | 1864 | C 127. | $\log (b x^{\tau}).$ | log(c,3 [†]). |
| : | | -, - | | | |
| , o o i 100°. | 4.7393707 | <u>-</u> | ÷ | + o.6117.68 - o.00327.4631(") | -1,8680093 + 0,00686/937t |
| Eau () (100 à 200°. | 6,26403.48 | 1 | 1 | \pm 0,6593123 \pm 0,0016561381 | +. 0,0207601 — 0,0059.207081 |
| Éther | 5,0286298 | 1 | + | +0,1/11/317-0,00312231 | - 3,3/97030 + 0,01/57751 |
| Alcool | 5,4562028 | | + | + 0,6390301 - 0,00291431 | -2,49,9325-0,0590515t |
| Acetone (***) | 5,3085/19 | ; | | + o,5312766 - o,0026148t | - 0,96/5222 - 0,02155931 |
| Chloroforme | 5,2253893 | 1 | 1 | +0,5219943 - 0,00258561 | - 0,9111383 - 0,01318241 |
| Chlorure de carbone | 12,0963331 | i | • | + 0,9550683 0,00018801 | + 0,1934744 - 0,0050220t |
| Sulfure de carbone | 5,4011662 | ! | ! | + 0,4918860 - 0,0032372t | -0,7200368 - 0,0088003t |
| Mercure | 5,66/0/59 | - | + | + 0,8890208 - 0,00124381 | 12906110,0 - 509621,0 - |
| Acide carbonique | 5,6771989 | j | + | + 0,2175359 - 0,00529111 | - 0,39/8491 - 0,008959/1 |
| | | | | | |

^{(&}quot;) t est la température en degrés centigrades.

de nouvosu les valenrs des constantes de l'acétone, parce que celles qu'a données M. Regnault i Relutions, etc., t. II, (...) J'ai déterminé p. 474) sont inexactes.

M. Regnault a suivi la marche (*) que nous venons d'indiquer pour déterminer les constantes qu' figurent dans sa formules. Je n'ai pas reproduit ici les valeurs de toutes ces constantes; j'ai préféré, pour plus de commodité, indiquer dans le tableau qui précède, à côté des valeurs de a relatives aux différentes vapeurs, les valeurs des expressions $\log(bx)$ et $\log(c\beta^{\tau})$ en fonction de la température t; pour cela il b-lait inscrire à part les signes des deux derniers termes de l'équation (183).

Les nombres de la colonne 3 des Tables I à IX qui se trotvent à la fin de cet Ouvrage peuvent se vérifier facilement (*) à l'aide des valeurs inscrites dans le tableau précédent (p. 245); ces valeurs peuvent aussi servir à trouver la pression p correspondant à une température quelconque. Comme ces Tables ne sont pas très-commodes quand on veut compare entre elles les différentes vapeurs, je donne ici, dans un ubleau particulier, les températures des différentes vapeurs pour des pressions variant de 1 à 10 atmosphères. Ne pouvant résoudre directement l'équation (183), par rapport à t, on a calculé par interpolation les nombres de ce tableau.

Ce tableau est surtout commode pour les applications; il permet en même temps d'apprécier facilement les propriétés des diverses vapeurs. La vapeur de mercure se distingue d'une

^(*) J'ai cru devoir indiquer les formules qui servent à calculer les cinq constantes, parce que, dans le travail de M. Regnault (Mémoires de l'Académie, t. XXI, p. 596), il y a des fautes d'impression dans les formules qui donnent $\alpha_1 + \beta_1$ et $\alpha_1 \beta_1$. M. Moritz les a signalées dans le Bulletin de l'Académie de Saint-Pétersbourg, t. XIII, p. 43. M. Regnault en parle, du reste, lui-même dans le second volume des Relations, etc.

^(**) Les pressions relatives aux diverses températures t, que nous avons inscrites dans les Tables, sont celles de M. Regnault, à l'exception de celles de l'eau (o à 100 degrés) et de l'acétone (voyez plus haut). En vérifiant les tableaux de M. Regnault, on a constaté encore que les nombres qui y sont inscrits pour la vapeur, saturée de l'éther (Relations, etc, t. II, p. 392) ne coîncident pas rigoureusement avec celles qu'on déduit de sa formule. Les constantes de cette formule, pour l'éther, sont exactes; la faute doit donc avoir été faite dans le calcul du tableau, p. 392; mais les différences étant extrêmement petites, je n'ai pas jugé nécessaire de calculer un tableau nouveau.

ière particulière; cette vapeur et celle de l'acide carbole sont en quelque sorte les limites entre lesquelles sont
prises toutes les autres. La température de la vapeur de
cure saturée est, sous la même pression, beaucoup plus
rée que celle des autres; tandis qu'au contraire, la vapeur
lide carbonique possède aux basses températures des presles déjà tellement considérables, qu'on n'a pas pu la comndre dans le tableau.

| • | | 3 | | 3 | 8 | 7 | |
|--------|---------|---------|----------|-------------------|----------------------------|---------------------------|---------|
| EAU | ÉTHER. | ALCOOL. | AGÉTONB. | CHLORO- PORME. | CHLORURE de CARBONE. | SULPURE do GARBONE. | MERCURE |
| 100,00 | 34,956 | 78,299 | 56,319 | 60,180 | 76,521 | 46,254 | 357.34 |
| 120,60 | 55,866 | 96,823 | 78,029 | 82,587 | 101,371 | 69,251 | 397,31 |
| 133,91 | 69,607 | 108,832 | 92,303 | 97,550 | 117,906 | 84,456 | 423,01 |
| 144,00 | 80,211 | 117,980 | 103,262 | 109,041 | 130,502 | 96,174 | 442,46 |
| 152,22 | 88,961 | 125,485 | 112,301 | 118,563 | 141,178 | 105,863 | 458,32 |
| 159,22 | 96,473 | 131,910 | 120,077 | 126,784 | 150, 188 | 114,209 | 471,85 |
| 165,34 | 103,085 | 137,567 | 126,951 | 134,082 | 158,123 | 121,593 | 483,70 |
| 170,81 | 109,005 | 142,647 | 133,146 | 140,664 | n . | 128,252 | 494,31 |
| 175,77 | 114,369 | 147,276 | 138,811 | 146,706 | " | 134,342 | 505,15 |
| 180,31 | 119,389 | 151,543 | 144,049 | 152,343 | n | 139,972 | 513,90 |

D'après la Table IX, la pression de la vapeur d'acide carnique saturée est déjà à o degré de 26906^{mm},60 de mercure, 35^{at},403; et, à 45 degrés, elle est de 76314^{mm},60 ou 5^{at},414. On a cité ici cette vapeur à cause de l'importance ces écarts; si jamais on parvient à découvrir la loi de la mation des vapeurs et leur nature intime, ce sont préciséent les Tables VIII et IX qui pourraient rendre de grands rvices pour la vérification des résultats théoriques.

En général, je pense que les Tables de l'Appendice pournt être, dans certaines circonstances, bien plus utiles qu'on le croirait au premier abord, et c'est pour cela qu'après la iblication du second volume des Relations des expériences, par M. Regnault, je me suis résigné au calcul pénible et in de ces tableaux; la seule comparaison des valeurs semblat qui correspondent à des vapeurs différentes pourrait déjà cui duire à des relations nouvelles, et à la découverte d'une kil laquelle toutes les vapeurs seraient soumises.

D'ailleurs deux voies seulement peuvent conduire à la discouverte d'une pareille loi : ce sera, ou bien la connaissant de la constitution intime des liquides et des vapeurs, ou bien la comparaison minutieuse des résultats obtenus pour les diverses vapeurs, d'un côté, au moyen d'expériences, d'un autre côté, au moyen de calculs; une pareille comparaison n'est possible qu'à l'aide de tableaux analogues à ceux que j'ai dressés.

La vapeur d'eau est la plus importante de toutes les vipeurs à cause des nombreuses applications qu'on en sait dans la pratique; c'est pour cela qu'on a ajouté encore la Table X, qui donne toutes les quantités qui servent dans l'étude des machines à vapeur. La première colonne donne, en atmosphères, la pression de la vapeur par dixième d'atmosphère, depuis 1 dixième jusqu'à 7 atmosphères, et par quart d'atmosphère, depuis 7 jusqu'à 14. La seconde colonne contient aussi la pression exprimée en millimètres de mercure, et la colonne 3 la donne en kilogrammes par mètre carré (pression spécifique). La colonne 4 contient la température correspondante de la vapeur trouvée par interpolation au moyen des expériences de M. Regnault, comme l'ont été les valeurs du dernier tableau, p. 247. Nous nous servirons fréquemment dans la suite de ce dernier tableau, ainsi que de la Table X. parce qu'il est commode et usité de supposer connus plutôt les changements de pression que les changements de température, quand on étudie les mélanges de vapeur et de liquide.

L'application de la théorie mécanique de la chaleur aux propriétés des vapeurs exige, non-seulement la connaissance de la relation entre la pression p et la température t mais encore celle du coefficient différentiel $\frac{dp}{dt}$, qui figur dans les principales formules, et qui se trouve lié à la temp

DE LA FORCE ÉLASTIQUE DES VAPEURS SATURÉES.

rature. Cette dernière relation se déduit sans difficulté de la formule de M. Regnault.

En multipliant les deux membres de l'équation

$$\log p = a + b \alpha^{\tau} + c \beta^{\tau}$$

par le logarithme népérien de 10, qui est 2,302585093 = k, on trouve

$$\log n \cdot p = ha + hb\alpha^{\tau} + hc\beta^{\tau}.$$

Différentions cette équation et remarquons que $\tau = t - t_{\nu}$, étant une quantité constante; nous aurons alors

$$\frac{dp}{p\,dt} = kb \log \text{nép} \,\alpha \cdot \alpha^{\tau} + kc \log \text{nép} \,\beta \cdot \beta^{\tau},$$

ou, si nous prenons les logarithmes vulgaires,

$$\frac{dp}{p\,dt} = (h^{\gamma}b\log\alpha)\,\alpha^{\tau} + (h^{\gamma}c\log\beta)\,\beta^{\tau}.$$

Comme on connaît, d'après ce qui précède, les constantes b, c, α et β pour les différentes vapeurs, on peut calculer les deux coessicients de α^{τ} et de β^{τ} ; désignons-les par m et n, c'est-à-dire posons

on a alors

$$(187) \qquad \frac{dp}{p\,dt} = m\,\alpha^{\tau} + n\,\beta^{\tau}.$$

J'ai donné dans le tableau suivant, pour faciliter les calculs, les valeurs de $\log(m\alpha^{\tau})$ et de $\log(n\beta^{\tau})$ en fonction de t, au lieu des valeurs de m et de n: ce qui m'a forcé d'indiquer, à l'aide de deux colonnes, les signes des deux termes du sécond membre de l'équation (187).

Au moyen de ce tableau on a calculé les valeurs $\frac{dp}{p\,dt}$ contenues dans la colonne 5 des Tables, depuis I jusqu'à IX. On a mis ces valeurs dans les Tables parce qu'elles jouent

un grand rôle, comme on le verra plus tard; si on les multiplie par les valeurs correspondantes de p, on trouve les coefficients différentiels $\frac{dp}{dt}$ relatifs aux différentes températures.

Les valeurs de $\frac{dp}{dt}$ figurent dans la colonne 4, et elles sont exprimées en millimètres de mercure; pour s'en servir dans les formules qui suivent, il faut les exprimer en kilogrammes par mètre carré: pour cela on multiplie les valeurs inscrites dans les tableaux par $\frac{10334}{760}$.

Expliquons sur un exemple l'usage des deux tableaux (p. 245 et 251).

Cherchons la pression de la vapeur saturée d'acétone correspondant à la température $t = 100^{\circ}$; on a, d'après le tableau de la page 245:

$$\log(b\alpha^{\tau}) = +0.5312766 - 0.0026148t = 0.2697966,$$

$$\log(c\beta^{\tau}) = -0.9645222 - 0.0215592t = -3.1204422$$

$$= 0.8795578 - 4;$$

d'où l'on tire

$$b \alpha^{\tau} = 1,8612155,$$
 $c \beta^{\tau} = 0,0007578.$

Comme, d'ailleurs, a=5,3085419, on obtient, en tenant compte des signes de $b \alpha^{\tau}$ et $c \beta^{\tau}$, d'après l'équation (183),

$$\log p = 3,4465686,$$

et

$$p = 2796^{mm}, 20,$$

ce qu'indique la première Table IV.

Déterminons encore pour la même vapeur le quotient différentiel $\frac{dp}{dt}$ pour une pression de 5 atmosphères; le tableau de la page 247 donne alors $t=112^{\circ},301$, et, d'après le tableau

Valeurs servant au calcul de la formule

$$\frac{dp}{p\,dt}=m\,\alpha^{\tau}+n\,\beta^{\tau}.$$

| | ma ⁷ . | n 3°. | log (mα ^τ). | log(n \beta^5). |
|---------------------|-------------------|-------|----------------------------------|------------------------------------|
| (0 à 100º | + | + | - 1,1486877 - 0,003274463 t(*) | -3,3069414 + 0,006864937t |
| Eau (100 à 2000 | + | + | -1,3971597 - 0,001656138t | — 1,4802398 — 0,005950708 <i>t</i> |
| Éther | + | + | -1,3396624-0,0031223t | -4,4616396+0,01457751 |
| Alcool | + | 1 | -1,1720041 -0,0029143t | -2,9992701 - 0,0590515t |
| Acetone | + | + | -1,3268535-0,0026148t | — 1,9064582 — 0,0215592 <i>t</i> |
| Chloroforme | + | + | -1,3410130-0,0025856t | - 2,0667124 - 0,01318241 |
| Chlorure de carbone | + | + | - 1,8611078 — 0,0002880 <i>t</i> | -1,3812195 - 0,00502201 |
| Sulfure de carbone | + | + | - 1,4339778 - 0,0021372t | -2,0511078 - 0,0088003t |
| Mercure | + | 1 | - 1,2917974 - 0,00124381 | 1,6177651 — 0,01190621 |
| Acide carbonique | + | J | - 1,3344869 - 0,0052911t | - 1,7181390 - 0,0089594 t |
| - | | | | |

ci-joint, on a, pour une pareille température,

$$\log(m\alpha^{2}) = -1,3268535 - 0,0026148t$$

$$= -1,6204981 = 0,3795019 - 2,$$

$$\log(n\beta^{2}) = -1,9064582 - 0,0215592t$$

$$= -4,3275779 = 0,6724221 - 5.$$

D'après cela

$$m \alpha^{\tau} = 0,0239608,$$

 $n \beta^{\tau} = 0,0000470,$

et en ajoutant, on a, d'après l'équation (187),

$$\frac{dp}{p\,dt}=0.0240078;$$

multiplions par p=5; il vient, en atmosphères:

$$\frac{dp}{dt} = 0,120039;$$

en millimètres de mercure :

$$\frac{dp}{dt} = 760 \times 0,120039 = 91^{mm},230;$$

et en kilogrammes, par mètre carré:

$$\frac{dp}{dt} = 10334 \times 0,120039 = 1240^{\text{kg}},88.$$

11. — Chaleur du liquide et chaleur de vaporisation

Nous allons nous occuper de la question suivante :

Quelle est la quantité de chaleur qu'il faut commune à l'unité de poids d'un liquide, à une température déterm pour la réduire en vapeur saturée à une température ou une pression donnée?

C'est sous cette forme qu'on avait l'habitude de pos question dans les anciens Traités de physique et de mécan et on y répondait dans ces derniers temps en prenant base les résultats des expériences de M. Regnault. Ma posée ne peut être résolue; qu'il est impossible, en d'autres termes, de déduire, de la température initiale du liquide et de température de sa vapeur saturée, la quantité de chaleur nécessaire pour opérer ce changement d'état: pour la déterminer, il faut encore posséder une indication sur la manière dont ce changement d'état s'est effectué. Comme la transformation peut se faire d'une infinité de manières, la quantité de chaleur qu'on doit fournir au mélange de liquide et de vapeur pour produire cet effet, est différente dans chaque cas.

On pourrait, en effet, imaginer un réservoir rempli d'un liquide mêlé à sa vapeur, dont la capacité fût maintenue constante pendant l'introduction de la chaleur, ou bien fût ou diminuée ou agrandie; dans le cas où le volume augmente, le mélange pourra aussi être assujetti à vaincre une pression extérieure variant elle-même d'après une loi quelconque. Dans chacun de ces cas, il peut bien se former la quantité de vapeur exigée à une pression déterminée; mais comme le travail extérieur dépensé ou produit par la masse pendant le changement d'état dépend de la pression extérieure et de la loi qui régit les variations de cette pression, il en est de même de la quantité de chaleur qu'il faut fournir à la masse dans chaque expérience particulière.

D'après cela les expériences de M. Regnault qui se rapportent à la question actuelle ne seraient pour nous d'aucune utilité au point de vue de la théorie mécanique de la chaleur, si nous ne savions pas dans quelles circonstances ont été saites ces expériences.

Mais ces expériences ont été conduites et décrites (*) de telle manière qu'il nous est possible de suivre la marche des changements, et c'est pour cela que les indications de M. Regnault ont la plus grande importance pour le but que nous nous proposons d'atteindre; elles forment, avec quelques autres recherches du même auteur, la base principale de ce qui va suivre.

M. Regnault a suivi deux directions principales dans ses

^(*) REGRAULT, Relations des expériences, etc., t. I et II.

recherches. Nous lui devons d'abord des résultats s quantité de chaleur qu'il faut fournir à l'unité de poids quide pour élever sa température d'un nombre de degrés d en d'autres termes, sur la chaleur spécifique des liquide

Désignons par c la chaleur spécifique d'un liquide que que; la quantité de chaleur qu'exige l'unité de poids pot élévation de la température dt est

$$dq = c dt$$

et si la température doit s'élever de o à t° centigrades,

$$(188) q = \int_0^t c \, dt.$$

Nous appellerons dorénavant cette quantité chaleur quide. M. Regnault a déduit de ses expériences des for empiriques qui donnent la chaleur q en fonction de la pérature; à l'aide de ces formules on trouve la chaleur fique du liquide par la formule

$$c = \frac{dq}{dt}.$$

Pour les liquides dont nous avons déjà étudié les élastiques, M. Regnault donne les formules suivantes :

Eau:

(190)
$$q = t + 0,00002 t^2 + 0,0000003 t^3;$$

Éther:

$$(191) q = 0,52901t + 0,0002959t^{2};$$

Alcool:

$$(192) \quad q = 0,54754t + 0,0011218t^2 + 0,000002206t^3;$$

Acétone:

$$(193) q = 0.50643 t + 0.0003965 t^2;$$

Chloroforme:

$$(194) q = 0,23235t + 0,0000507t^2;$$

Chlorure de carbone:

$$(195) q = 0, 19798t + 0,0000906t^2;$$

CHALEUR DU LIQUIDE ET CHALEUR DE VAPORISATION.

lsure de carbone :

$$q = 0,23523t + 9,0000815t^2.$$

l'on n'a pas fait d'expériences sur le mercure et l'acide onique, on connaît cependant la chaleur spécifique c du cure liquide, mais on ne connaît pas la loi de sa variation les températures élevées qui correspondent à sa vaporin sous des pressions ordinaires.

ant de nous servir des indications de M. Regnault, nous is vérifier la formule (188). Quand on considère la valeur , il faut savoir dans quelles circonstances l'élévation de pérature s'est effectuée dans les expériences de M. Reılt. L'élévation de température d'un liquide est accompagnée changement de volume (généralement d'une dilatation); s comme le liquide doit ordinairement résister à une cere pression extérieure constante ou variable, il y a toujours dant l'élévation de la température une perte ou un gain de ail, par suite un gain ou une perte de chaleur; q aura donc valeur particulière dans chaque cas. C'est seulement dans as où il n'y aurait pas d'augmentation de volume appréle que la grandeur et la loi de variation de la pression exeure n'auraient aucune influence; si nous pouvions lettre cette hypothèse, nous pourrions appliquer l'équa-(188) d'une manière générale.

ous devons d'après cela nous occuper des résultats des ériences qui se rapportent à la variation du volume des ides sous l'influence de la chaleur. Mais ces expériences t insuffisantes pour une étude sérieuse de la question qui is occupe. Parmi les liquides désignés précédemment, nous connaissons jusqu'à présent que l'eau, l'éther, l'alcool et ulfure de carbone, et encore dans l'unique hypothèse où lilatation se fait sous la pression atmosphérique; mais nous vons malheureusement point d'expériences sur le changent de volume des liquides sous une pression égale à celle la vapeur qui correspond à la température considérée, et

c'est le cas qui serait surtout important pour le but qu'on se propose (*).

Les recherches bien connues de M. Kopp (**) montrest que la dilatation des liquides qu'on vient de nommer est très-minime pendant l'augmentation de la température sous la pression atmosphèrique; joignons à ce fait l'hypothèse que la dilatation est encore moindre, lorsque le liquide se trouve sous la pression généralement bien supérieure de sa vapeur: alors nous pourrons, dans toutes les recherches ultérieures, admettre que les changements de volume d'un liquide sont infiniment petits par rapport aux changements de volume qui accompagnent la vaporisation du liquide et la condensation de sa vapeur.

Par suite, nous considérerons toujours le volume de l'unité de poids d'un liquide comme une quantité constante, quelles que soient la température du liquide et la pression qu'il ait à surmonter. En faisant cette hypothèse, nous commettons une erreur tout à fait insignifiante, car dans tout ce qui suit, nous étudierons les variations de volume d'un mélange de liquide et de vapeur; les variations du volume de liquide seul disperaissent presque devant celles du volume de la vapeur.

Il serait néanmoins très-important de combler par des expériences étendues et bien faites la lacune qui existe dans nos connaissances relatives aux·liquides; ils n'est, en effet, nullement impossible que le coefficient de dilatation d'un liquide à une haute température et sous la pression correspondante de sa vapeur soit plus grand, et même considérablement plus grand, que celui qu'on a trouvé dans la dilatation sous la pression atmosphérique (***). Soit σ le volume de l'unité de poids

^(*) M. Hirn a publié récemment des expériences qu'il a saites sur cette question; il a observé, entre des limites assez étendues, l'eau, l'alcool, l'éther, l'essence de térébenthine, le sulfure de carbone et le bichlorure de carbone. (Annales de Chimie et de Physique, t. XI, 1867.)

^(**) KOPP, Annales de Poggendorff, t. LXXII.

^(****) Les expériences de Drion sur l'acide sulfureux, l'éther chlorhydrique & l'acide hypoazotique justifient cette opinion. (Annales de Chimie et de Physique, 3e série, t. LVI.)—Foir aussi les recherches de M. E. d'Andréeff dans le même tome.

CHALBUR DU LIQUIDE ET CHALBUR DE VAPORISATION. 257

L'Au liquide à la température t sous une pression égale à la tension maxima de la vapeur qui correspond à cette température; il d'udrait déterminer la fonction $\sigma = f(t)$; alors $\frac{d\sigma}{dt}$ ne serait pas Le coefficient de dilatation dans le sens ordinaire; ce serait un

Le coefficient de dilatation dans le sens ordinaire; ce serait un coefficient de dilatation qui suppose que la pression exercée sur la surface du liquide augmente avec la température suivant la même loi que la pression de la vapeur.

Supposons qu'on suive la marche employée par M. Regnault pour déterminer la chaleur du liquide, en se conformant aux principes de la théorie mécanique de la chaleur, et qu'on tienne compte du changement de volume du liquide; les formules données plus haut pour calculer q prendraient alors une signification extrêmement compliquée. Ainsi M. Regnault a déterminé la chaleur de l'eau de la manière suivante.

Il avait pris une petite chaudière remplie d'eau à la tempénture t sous une pression égale à la tension maxima de sa mpeur; une certaine quantité de cette cau se rendait à tra-Vers un tuyau muni d'un robinet dans un calorimètre situé à une grande distance de la chaudière; on déterminait la quanlité de chaleur que l'eau chaude avait cédée, dans l'intervalle des deux températures observées, en tenant compte des pertes de chaleur, et connaissant la quantité d'eau contenue originairement dans le calorimètre, le poids de l'eau chaude trans-Portée dans ce calorimètre et l'élévation de température qui y était produite. Mais cette quantité de chaleur n'est pas rigoureu-Sement équivalente à celle qui serait nécessaire pour porter de Nouveau la masse d'eau d'une manière quelconque, par exemple sous une pression constante déterminée, à la température 'de la chaudière. Le phénomène qui se passe dans cette expérience est extrêmement compliqué; la chaudière forme un réservoir d'où l'eau s'écoule sous la pression de sa vapeur, qui est à peu près constante, et cet écoulement est accompagné d'une perte de travail. Dans le calorimètre l'eau produit un travail pour se faire place (sous une pression à peu près égale à la pression atmosphérique); l'excès du premier travail sur le second joint au travail qui correspond au changement de volume.

est employé à créer la vitesse avec laquelle l'eau entre dans le calorimètre. Le travail qui correspond à cette vitesse se transforme en chaleur et contribue à l'élévation de la température du calorimètre. L'étude du phénomène ne peut être poursuivie plus loin dans l'état actuel de la science; malgré cette incertitude, on peut sans hésitation faire usage des résultats de M. Regnault de la manière indiquée plus haut; la force vive transformée en chaleur et le changement de volume de l'eau transformée n'ont qu'une très-faible influence sur la tempénture finale du calorimètre.

Dans une seconde série d'expériences, M. Regnault a déterminé la quantité de chaleur nécessaire pour la vaporisation du liquide: on observait la quantité de chaleur qui devient libre lorsque la vapeur se liquéfie sous une pression constante. Cette quantité de chaleur est évidemment équivalente à celle qu'il faudrait communiquer au liquide pour le réduire en vapeur dans les mêmes circonstances.

M. Regnault a déduit de ses expériences sur les liquides désignés plus haut des formules empiriques au moyen desquelles on peut calculer la chaleur totale λ , qu'il faut communiquer à l'unité de poids du liquide à partir de o degré, pour la transformer sous une pression constante p en vapeur saturée ayant la pression p et la température t.

Voici quelle est la meilleure manière de se figurer la production de vapeur dans ces circonstances. L'unité de poids du liquide à la température o degré se trouve dans un cylindre muni d'un piston qui repose sur la surface du liquide et qui supporte extérieurement une pression p par unité de surface; p représente ici en même temps la pression spécifique de la vapeur qui doit se former. Lorsque nous communiquerons de la chaleur à ce liquide, sa température s'élèvera d'abord de o degré à t degrés avant la production de la vapeur; ce n'est qu'à cette température t que la force élastique de la vapeur est assez grande pour surmonter la pression extérieure p, et que la vapeur formée peut se faire de la place en repoussant le piston. La quantité de chaleur qu'il faut fournir jusqu'au moment où commence la formation de la vapeur est celle que

us avons appelée plus haut chaleur du liquide, et qui a été signée par q; on la calcule pour chaque température d'après; formules données plus haut. Si l'on continue à fournir de chaleur, il se forme de la vapeur dont la force élastique est p le piston rétrograde jusqu'à ce que tout le liquide soit varisé. La pression et la température restent invariables pennt la formation de la vapeur; la quantité de chaleur r, qui t fournie pendant cette opération, peut être appelée, d'après. Clausius, chaleur de vaporisation; c'est cette quantité qui reçu le nom de chaleur latente de vaporisation dans les aités de Physique.

La quantité de chaleur totale λ qui est nécessaire pour transrmer l'unité de poids du liquide à partir de o degré et sous pression constante p en vapeur saturée ayant la pression pla température ℓ , est donc

97)
$$\lambda = q + r.$$

M. Regnault déduit de ses expériences les valeurs de λ pour s liquides contenus dans le tableau ci-joint, au moyen des rmules inscrites dans ce même tableau; quant aux formules ui donnent les valeurs de r, on les obtient au moyen de la lation

$$r = \lambda - q$$

Eau:

98)
$$\begin{cases} \lambda = 606,50 + 0,305t, \\ r = 606,50 - 0,695t - 0,00002t^2 - 0,0000003t^3; \end{cases}$$

Éther:

99)
$$\begin{cases} \lambda = 94,00 + 0,45000t - 0,00055556t^2, \\ r = 94,00 - 0,07901t - 0,0008514t^2; \end{cases}$$

Acétone:

$$\lambda = 140,50 + 0,36644t - 0,000516t^{2},$$

$$i r = 140,50 - 0,13999t - 0,0009125t^{2};$$

Chloroforme;

(201)
$$\begin{cases} \lambda = 67,00 + 0,1375 t, \\ r = 67,00 - 0.09485 t - 0.0000507 t^{2}; \end{cases}$$

Chlorure de carbone :

$$\frac{(202)}{(r=52,00-0,05173t-0,000172t^2)},$$

Sulfure de carbone :

(203)
$$\begin{cases} \lambda = 90,00 + 0,14601t - 0,0004123t^{2}, \\ r = 90,00 - 0,08922t - 0,0004938t^{2}. \end{cases}$$

Les nombres inscrits dans les premières colonnes des Tables I à VII (seconde partie) de l'Appendice ont été calculés d'après ces dernières formules et d'après les formules données pour q, p. 254.

La colonne 1 donne la température t, la colonne 2 donne la chaleur totale de la vapeur correspondante, la colonne 3 donne la chaleur du liquide q, et la colonne 4 donne la chaleur de vaporisation $r = \lambda - q$.

Les valeurs de λ ont été prises seulement pour les vapeurs d'alcool dans les Tables de M. Regnault; cet auteur n'a point établi de formule empirique pour ce liquide, parce que, comme le montre la colonne 2, Table III, cette quantité λ paraît changer avec la température d'une manière si singulière, qu'il aurait fallu donner à la formule une forme très-compliquée pour qu'elle pût représenter cette variation, même approximativement. Les observations sur la chaleur totale et sur la chaleur du liquide manquent encore pour le mercure et l'acide carbonique (*).

$$\lambda = 109,00 + 0,24429 t - 0,0001315 t^2.$$

^(*) Outre les vapeurs mentionnées plus haut, M. Regnault donne encore la vapeur de benzine, dont la chaleur totale est

Je n'ai pas compris cette vapeur dans mes Tables, parce que la chaleur de son liquide n'est pas connue.

La Table X de l'Appendice, qui est relative à la vapeur d'eau, ntient dans la colonne 5 les valeurs exactes de la quantité q i correspondent à différentes forces élastiques. Les valeurs à et de r ne s'y trouvent pas explicitement; mais on peut déduire des nombres donnés, comme nous le verrons un u plus tard.

III. — Chaleurs latentes interne et externe.

Les résultats des expériences de M. Regnault, que nous ons cités pour le besoin de nos recherches, nous font conître quelle quantité de chaleur il faut fournir à l'unité de pids du liquide considéré pour former de la vapeur saturée ous une pression constante et à une température donnée; on it quelle est la partie de cette chaleur qui sert à élever la empérature du liquide, et quelle est celle qui est dépensée our la formation de la vapeur; mais ces expériences ne nous pprennent point quelle est la quantité de chaleur contenue inalement dans un kilogramme de vapeur saturée à la tempéature t. D'après la théorie mécanique de la chaleur, et conmirement aux hypothèses faites jusqu'ici, il n'est pas possile que la chaleur totale λ se trouve encore en entier dans la rapeur après sa formation, puisque cette vapeur s'est sait une place dans le cylindre (que nous considérions tout à l'heure), in déplaçant le piston avec une pression constante p. La papeur a donc produit un travail pendant sa formation, et à e travail correspond la disparition d'une certaine quantité le chaleur pendant l'opération; il s'agit d'en déterminer la aleur.

Imaginons toujours l'unité de poids du liquide ayant le voume σ , la température o degré et la pression p; et supposons lu'on veuille la transformer sous une pression constante p no vapeur saturée à la température t et sous la même presion p. En recevant de la chaleur, ce liquide atteint d'abord la empérature t degrés; comme il n'y a pas d'évaporation jusqu'à e moment, et comme le volume spécifique σ du liquide est supposé constant, le travail extérieur est nul; si l'on continue à sournir de la chaleur jusqu'à ce que tout le liquide se soit transsormé en vapeur saturée sous la pression p, il y a augmentation de volume, et, par suite, production de travail. Le travail extérieur total se calcule par la sormule

$$\mathbf{L} = \int p \, dv.$$

En remarquant que p est constant, que σ est le volume initial du liquide et s le volume spécifique de la vapeur saturée sous la pression p, on trouve, en effectuant l'intégration,

$$\mathbf{L}=p\left(s-\sigma\right) .$$

La quantité de chaleur correspondant à ce travail qui disparatt pendant l'opération est

$$Ap(s-\sigma).$$

Si l'on pose, avec M. Clausius, $s-\sigma=u$, l'expression de cette quantité de chaleur devient

Nous regardons σ comme une quantité constante et les quatités s et u comme des fonctions de la température t ou de la pression p qu'il faudra déterminer.

Lorsque nous supposons que le produit A pu est connu pour toute température ou pour toute pression, nous trouvons les résultats suivants :

La quantité de chaleur totale fournie pendant l'opération ayant été désignée par λ et A pu étant la quantité de chaleur qui a disparu pendant que la vapeur s'est formée dans les circonstances indiquées, il reste finalement dans la vapeur la quantité de chaleur $(\lambda - A$ pu); représentons ce reste par la lettre J, il vient

$$\mathbf{J} = \lambda - \mathbf{A} p u.$$

J'appelle cette quantité de chaleur J, la chaleur contenue dans la vapeur, ou plus simplement, la chaleur de la vapeur;

valeur indique combien l'unité de poids d'une vapeur sa-: rée sous la pression p contient de calories de plus que l'unité > poids du liquide générateur à la température zéro.

La chaleur latente ou chaleur de vaporisation r représentait ens ce qui précède la quantité de chaleur qu'il fallait fournir l'unité de poids du liquide ayant déjà la température t de la peur à former; on admettait que la formation de la vapeur rait lieu sous une pression constante. Lorsqu'on retranche la quantité r la quantité de chaleur Apu transformée en traail, on trouve une différence que l'on désigne par p et qui onne l'excès de la chaleur contenue dans l'unité de poids une vapeur à la température t sur la chaleur contenue dans unité de poids du liquide générateur à la même température. J'appelle la quantité

$$\rho = r - \mathbf{A} p u$$

a chaleur latente interne; il faudra alors désigner par chaleur atente externe la quantité de chaleur représentée par Apu, suisque la somme de ces deux quantités de chaleur donne la quantité r connue dans les ouvrages de physique sous le nom le chaleur latente.

J'ai introduit dans la théorie de la chaleur les deux quantiés J et ρ , non pas seulement parce que leur usage simplifie lous les calculs relatifs aux propriétés des vapeurs, mais enlore parce qu'elles ont une signification plus générale que les quantités λ et r. La chaleur de la vapeur J et la chaleur lalente interne ρ sont toutes les deux *indépendantes* de la manière dont la vaporisation s'est effectuée; tandis qu'en employant la chaleur totale λ et la chaleur de vaporisation r, il faut toujours supposer que la vapeur soit formée sous une pression constante.

Les deux quantités J et ρ sont d'ailleurs liées entre elles par une relation simple. D'après ce qui précède, on a

$$q = \lambda - r;$$

Par suite, en retranchant membre à membre les deux équa-

tions (204) et (205),

$$q = J - \rho.$$

Lorsque nous pourrons exprimer une des trois quantités, p et A pu en fonction de la température, les deux autres seront déterminées d'après les formules précédentes, puisqu'on connaît à et r d'après les résultats donnés par M. Regnault.

L'équation fondamentale (III), p. 76, de la théorie mécinique de la chaleur nous permet de trouver facilement la chaleur latente intérieure A pu.

Considérons l'unité de poids d'un mélange de liquide et de vapeur; soient x kilogrammes le poids de la vapeur, et 1-s kilogrammes celui du liquide. Conservant les notations dépendent employées, on a respectivement, pour les volumes de la vapeur et du liquide, les valeurs xs et $(1-x)\sigma$; et, par suite, pour le volume spécifique v du mélange,

$$v = xs + (1-x)\sigma$$

ou bien

$$v = x (s - \sigma) + \sigma;$$

et, à cause de la relation

$$(207) s-\sigma=u,$$

$$(208) v = xu + \sigma.$$

Lorsqu'on fournit au mélange la quantité de chaleur dQ sous une pression constante, et, par suite, à la température constante t, une quantité de liquide égale à dx se transforme en vapeur, et puisque l'unité de poids du liquide exige pour cette transformation la quantité de chaleur r, nous avons l'équation

$$dQ = rdx$$
.

Différentions maintenant l'équation (208) en admettant que la température t et, par suite, la quantité u restent constantes, nous aurons

$$dv = u dx$$
,

et l'élimination de dx entre les deux dernières équations

nne

$$dQ = \frac{r}{u} dv.$$

Les équations fondamentales (III), p. 76, nous fournissent aux autres expressions de dQ; les deux premières de ces quations donnent ici, puisque dp = 0 et dt = 0,

$$dQ = AY dv$$
 ou $dQ = \frac{A(a+t)}{\left(\frac{dt}{dp}\right)} dv;$

es deux équations sont identiques avec l'équation (209). En aprimant cette identité, on trouve

$$\mathbf{AY} = \frac{r}{u},$$

$$\frac{r}{u} = \frac{\mathbf{A}(a+t)}{\left(\frac{dt}{dp}\right)}.$$

La première de ces équations nous fait connaître la signifiation de la fonction Y pour des mélanges de liquide et de apeur; la seconde donne pour une vapeur saturée la relation ntre la chaleur de vaporisation r, la pression p, la températre t, et, à cause de l'égalité $u=s-\sigma$, les volumes spéciques de la vapeur et du liquide.

L'équation (211) peut s'écrire un peu plus simplement; on eut d'abord remplacer a + t par T, et poser, en outre,

$$\frac{1}{\left(\frac{dt}{dp}\right)} = \frac{dp}{dt},$$

nisque, pour les vapeurs saturées, la pression p est une nction de la température seule. L'équation (211) prend alors forme

$$\frac{r}{u} = AT \frac{dp}{dt},$$

et c'est sous cette forme qu'elle sera employée dans les recherches ultérieures (*).

(*) L'équation (212) constitue le résultat le plus important auquel ait caduit la théorie mécanique de la chaleur appliquée aux vapeurs. Cette équation est due à Clapeyron (1834) qui l'a établie sous la forme suivante (en introduisant nos notations dans sa formule):

$$(\alpha) \qquad \frac{r}{u} = \mathbf{C} \cdot \frac{dp}{dt}.$$

Clapeyron désigne par C une fonction de la température qui est la même pour tous les corps, et qui a été appelée plus tard la fonction de Carnot. Il me donne pas la forme de cette fonction, mais il calcule sa valeur pour différents températures, à l'aide de la formule précédente, en se servant des valeur de la chaleur de vaporisation r de quelques vapeurs connues alors, à la température d'ébullition sous la pression atmosphérique, et en employant la valeur de dp: dt déduite des courbes des forces élastiques; il substituait aussi à me volume spécifique de la vapeur saturée calculé d'après les lois de Mariotte de Gay-Lussac.

M. Helmholtz a trouvé un peu plus tard (1847) (voyez plus haut la remarque de la page 74) la forme de cette fonction C de la manière suivante.

Clapeyron avait établi pour les gaz-permanents l'équation

$$(\beta) \qquad \qquad \mathbf{Y} \, \mathbf{v} - \mathbf{X} \, \mathbf{p} = \mathbf{RC},$$

tandis qu'après lui (1845), M. Holtzmann avait trouvé en suivant une marche différente, l'équation

$$(\gamma) Yv - Xp = Apv.$$

M. Helmholtz tira alors de ces deux équations la relation

$$RC = A pv$$
,

ce qui lui donna cette autre relation:

$$\mathbf{C} = \mathbf{AT},$$

puisque, pour les gaz permanents, on a pv = R(u + t) = RT.

M. Helmholtz calcula, à l'aide de cette équation écrite sous une forme un per différente, la valeur de C pour les températures choisies par Clapeyron, et trouva un accord parfait; il ne poussa pas plus loin ses calculs, et négliges même de substituer pour les vapeurs, dans l'équation (α) de Clapeyron, la valeur qu'il avait trouvée pour C. On n'aurait, du reste, obtenu aucun résultat si l'on avait continué à suivre les voies prises par Clapeyron et par M. Holtzmans; en effet, tous les deux supposent que l'équation qui donne la quantité de chaleur dQ,

$$dQ = X dp + Y dv,$$

soit intégrable, hypothèse dont l'inexactitude a été démontrée plus tard par

Mettons à la place de la chaleur de vaporisation r les chaleurs latentes interne et externe, en nous servant de l'équation (205); nous trouvons alors la relation suivante, qui joue Egalement un rôle important:

(213)
$$\frac{\rho}{u} = \mathbf{A} \left(\mathbf{T} \frac{dp}{dt} - p \right).$$

On peut donner aux deux rapports r:u et $\rho:u$ une signification particulière. Comme dans la relation (207) le volume σ de l'unité de poids du liquide est toujours très-petit par rapport au volume s de l'unité de poids de sa vapeur, on peut remplacer approximativement u par s. Or r est la chaleur de Vaporisation, et ρ la chaleur latente interne de l'unité de poids de la vapeur; on peut donc regarder approximativement r: ucomme la chaleur de vaporisation, et p: u comme la chaleur latente interne de l'unité de volume de la vapeur : mais ces deux rapports ont pour nous une signification plus importante. Dans l'équation générale (12), p. 39, qui donne la quantité de Chaleur qu'il faut fournir à l'unité de poids d'un corps, et dans l'équation (3), p. 27, qui donne l'accroissement du travail in-Lérieur correspondant à l'introduction de cette chaleur, on a Considéré les quantités X, Y et Z comme des fonctions de la pression p et du volume spécifique v, et on a indiqué en Outre, équation (11), que les quantités Y et Z sont liées par la relation Z + p = Y.

Mais la recherche des deux équations (212) et (213) nous a conduit à l'équation (210); si nous y remplaçons Y par Z + p

M. Clausius (1850) (voyez plus haut, p. 38). Les recherches de M. Clausius prouvèrent, d'ailleurs, que les équations de Clapeyron et de M. Holtzmann restent vraies malgré l'impossibilité de leur hypothèse, et sont identiques avec la seconde équation fondamentale (II), p. 76; elle a la forme qui convient pour les gaz. Par là l'exactitude, ou plutôt la vraisemblance de l'exactitude de l'équation (δ) établie par M. Helmholtz, se trouva également démontrée. La substitution de la valeur de C dans l'équation (α) fournit alors l'equation (212) du texte, qui a été donnée pour la première fois par M. Clausius sous cette forme.

et r par $\rho + Apu$, nous trouvons

$$AZ = \frac{\rho}{u}.$$

Nous apercevons de suite la signification des quant et Z des équations fondamentales appliquées aux vapeu nous voyons que toutes les deux sont fonctions de la sion p seule (ou de la température), et qu'elles sont ind dantes du volume v. On trouve le même résultat pour l permanents. Les équations (61), p. 112, et (62), p. 113 duisent aux relations

$$AY = \frac{c_p}{R} p$$
 et $AZ = \frac{c_r}{R} p$.

Avec les gaz permanents, pour lesquels R, c, et c, solutions, les valeurs de Y et Z sont donc aussi indépendu volume v, et elles sont directement proportionnell pression p.

La division des deux dernières équations donne

$$\frac{\mathbf{Y}}{\mathbf{Z}} = \frac{c_p}{c_r} = k,$$

valeur qui est constante aussi pour les gaz. En supposa la dernière relation soit vraie également pour des vape turées, c'est-à-dire en admettant que ces dernières s portent comme les gaz permanents, on aurait les égalit

$$\frac{\mathbf{Y}}{\mathbf{Z}} = \frac{\frac{r}{u}}{\frac{\rho}{u}} = k,$$

dans lesquelles k désigne une constante.

En tenant compte des équations (212) et (213), on 1 rait

$$T\frac{dp}{p\,dt} = \frac{k}{k-1},$$

et on pourrait sacilement déduire de là, par une intég la relation entre la pression et la température des vape LIFÉES, puisque k doit être constant. Mais aucune vapeur ne Lit la loi représentée par la relation précédente; il faut donc Ejeter les hypothèses sur laquelle elle est basée.

Les valeurs de Tdp: pdt, correspondant aux diverses tempélures et calculées pour les différentes espèces de vapeur, se
lures et calculées pour les différentes espèces de vapeur, se
lures et calculées pour les différentes espèces de vapeur, se
lures de l'Appendice
lures partie). Pour les obtenir, j'avais seulement à multiplier
lures valeurs dp: pdt (colonne 5), dont l'origine a été indiquée
lures haut (p. 249), par la température absolue T (colonne 2).
lures parcourant les nombres de la colonne 6 des neuf premières
lures parcourant les nombres de la colonne 6 des neuf premières
lures parcourant les différentes un toujours pour une même
lures mêmes pour les différentes vapeurs à la même température.
lures mêmes pour les différentes vapeurs à la même température.
lures reviendrons d'ailleurs sur l'examen de ces nombres,
lures qu'on peut leur attribuer encore une autre signification.

Les Tables de l'Appendice de I à IX (1^{re} partie) renferment encore les valeurs de r:u et $\rho:u$, calculées d'après les équations (212) et (213); les calculs préparatoires ont été fournis par les colonnes 2 et 4. On reconnaît à l'inspection des nombres de ces colonnes, que les valeurs r:u et $\rho:u$ augmentent rapidement pour la même vapeur avec la température t, et dans une proportion analogue à l'accroissement de la pression p. Mais on ne peut reconnaître la relation qui lie ces valeurs Pour les différentes espèces de vapeurs prises à la même tem-Pérature; le seul résultat que l'on puisse déduire directement des Tables est que ces valeurs sont approximativement les Phêmes pour les différentes vapeurs, quand on les prend sous la même pression p.

Ainsi, par exemple, pour la vapeur d'eau (Table I), avec $p = 354^{\text{mm}}$, 62, on a r: u = 162, 96, tandis que, pour la vapeur d'alcool (Table III), avec $p = 350^{\text{mm}}$, 21, on a r: u = 168, 26; avec les mêmes pressions les valeurs de $\rho: u$ et de Tdp: pdt sont aussi presque égales, ce qui s'explique par la relation qui lie ces quantités à r: u, d'après ce qui précède. Si la relation dont nous venons de parler était rigoureusement exacte, il faudrait considérer r: u comme une fonction de la pression p, qui serait la même pour toutes les vapeurs saturées; elles se-

raient alors toutes assujetties à une équation de la form r: u = F(p). Une étude plus attentive ne confirme point cette loi. Dans la plupart des Traités de Physique, on appelle l'attent tion du lecteur sur cette proposition énoncée pour la première sois par Despretz, en disant que : sous la même pression la chaleur de vaporisation varie en raison inverse de la denit de la vapeur. Cette proposition exprime la même chose que formule r: u = F(p); remplaçons la quantité u par le volu spécifique s de la vapeur qui en dissère très-peu, et remme quons que ce volume est lié au poids spécifique y (poids l'unité du volume) par la relation s=1:7; alors la formai précédente pourra s'écrire $r\gamma = F(p)$, et sous cette forme elle représentera la proposition de Despretz. Mais quand on presi pour base des calculs les dernières expériences de M. Regnauk, cette proposition ne se vérisse nullement, comme nous invons déjà dit, et comme le montre d'ailleurs le tableau suivant:

| VAPEUR SATURÉE de | VALEURS DE r : 10 calculées d'après l'équation (222) pour les ferces élestique de la vapeur de | | | | |
|----------------------|--|----------------|-----------------|--|--|
| u e | 1 atmosphère. | 5 atmosphères. | 10 atmosphères. | | |
| Eau | 325,23 | 1375,0 | 2534,9 | | |
| Éther | 267,88 | 1094,6 | 2036,1 | | |
| Alcool | 340,71 | 1407,9 | 2518,7 | | |
| Acétone | 275,47 | 1127,3 | 2012,7 | | |
| Chloroforme | 270,00 | 1085,5 | 1917,4 | | |
| Chlorure de carbone | 257,66 | 1042,9 | | | |
| Sulfure de carbone | 252,82 | 1033,3 | 1854,2 | | |
| Mercure | 282,16 | 1225,9 | 2250,5 | | |

Les nombres inscrits dans la même colonne verticale montrent des différences assez notables pour qu'il soit impossible d'attribuer ces écarts à des erreurs d'observation, et qu'il faille en conclure que la proposition de Despretz n'est vérifiée qu'approximativement par les expériences de M. Regnault et par les formules de la théorie mécanique de la chaleur. Ces nomOn puisse dire, au moins, que la chaleur de vaporisation l'unité de volume de la vapeur est approximativement la même pour toutes les vapeurs sous la même pression. On tent dire la même chose de la chaleur latente interne de mité de volume de la vapeur, puisqu'elle ne diffère de la leur de vaporisation que par le facteur Ap. Je conclus de qui précède que le travail dépensé pour vaincre les forces ce lesquelles les particules liquides agissent les unes sur les tres dans la formation de l'unité de volume de la vapeur est proximativement le même pour tous les liquides quand la ession est la même.

L'équation (212) nous conduit à saire encore d'autres remerches qui ont, pour notre but, une plus grande importance me les précédentes.

Divisons les deux membres de l'équation (212) par Ap, il ent

$$\frac{r}{\mathbf{A}\,pu} = \mathbf{T}\,\frac{dp}{p\,dt}.$$

L'expression du second membre de cette équation est la tême que celle à laquelle nous sommes déjà arrivé plus tout, et dont les valeurs, pour les différentes vapeurs, sont ontenues dans la colonne 6 des Tables' I à VII, ainsi que III et IX. Cette expression donne donc le rapport de la baleur de vaporisation r de l'unité de poids de la vapeur à chaleur latente externe Λpu , c'est-à-dire à la quantité de baleur qui se transforme en travail extérieur, tandis que la apeur se forme sous une pression constante. Dans les Tables ai désigné par φ l'inverse de ce rapport, et j'ai indiqué dans la olonne 9 les valeurs de

$$\varphi = \frac{\mathbf{A}\,pu}{r}.$$

On conclut de ce qui a été dit jusqu'ici, que l'on peut calculer tous les nombres des Tables I à VII (1^{re} partie) et des Tables VIII et IX à l'aide de la seule loi des forces élastiques; c'est pour cela que l'on peut déterminer aussi les quantité $r:u,\rho:u$ et Apu:r pour toutes les autres vapeurs qui ne sont pas comprises dans nos Tables, mais pour lesquelles M. Regnault a établi la loi des forces élastiques. Cela cependant ne nous servirait pas beaucoup; car nos recherches exigent, non-seulement la connaissance de ces rapports, mais aussi celle des valeurs de ρ , Apu et u. Ces dernières quantités ne peuvent se déterminer que pour les vapeurs dont on connaît la chaleur de vaporisation r, et cela n'a lieu que pour les vapeurs citées pages 259 et 260, et pour l'alcool.

On a inscrit les résultats des calculs indiqués pour les diférentes espèces de vapeur dans la deuxième partie des Tables à VII (de l'Appendice). Ainsi les colonnes 2, 3 et 4 donnem, pour chaque vapeur saturée à différentes températures, la chaleur totale λ , la chaleur du liquide q et la chaleur de vaporisation r. Dans la colonne 5, nous trouvons les valeurs de la chaleur latente externe A pu, calculées d'après l'équation

$$Apu = \varphi r;$$

on a pris les valeurs de la quantité \(\phi \) dans la colonne 9 de \(\mathbb{b} \) première partie des Tables.

En retranchant Apu de la chaleur totale λ , on trouve, d'après l'équation (204), la chaleur de la vapeur J (colonne 6); et si l'on retranche cette même quantité de la chaleur de vaporisation r, on a, d'après l'équation (205), la chaleur latente interne ρ (colonne 7).

Nous nous sommes servi de l'identité

$$u = \frac{r}{\left(\frac{r}{u}\right)}$$

pour inscrire dans la colonne 8 les valeurs de u que nous examinerons plus tard avec plus d'attention; pour les calculer, on a pris les valeurs de r: u dans la colonne 7 de la première partie des Tables.

Pour continuer nos recherches, nous avons besoin d'établir

s équations nouvelles donnant les relations qui lient les iantités p, A pu et J à la température t; il serait trop long : calculer ces quantités dans chaque cas particulier et pour es températures déterminées, comme cela a été fait pour les ombres inscrits dans nos Tables. Entre les limites de tempéture adoptées pour ces Tables, on peut trouver facilement es formules empiriques qui fournissent assez exactement les ièmes nombres. Il sussit, pour cela, d'établir les équations latives à une seule des trois quantités de chaleur p, J et A pu; n y joignant les formules qui ont été données par M. Regnault Dur les quantités de chaleur λ , r et q, on trouvera sans dissialté les deux autres. La chaleur latente interne p est celle de es trois quantités qui s'emploiera le plus souvent dans les roblèmes qui suivront, et c'est pour cela que j'ai calculé les rmules empiriques donnant p pour les différentes vapeurs ont les propriétés sont suffisamment connues à l'aide des ables de l'Appendice :

Eau:

$$\rho = 575,40 - 0,791t,$$

$$Apu = 31,10 + 0,096t - 0,00002t^2 - 0,0000003t^3;$$

Ether:

$$\rho = 86,54 - 0,10648t - 0,0007160t^{2},$$

$$\mathbf{A}pu = 7,46 + 0,02747t - 0,0001354t^{2};$$

Acétone:

$$\rho = 131,63 - 0,20184t - 0,0006280t^{2},$$

$$Apu = 8,87 + 0,06185t - 0,0002845t^{2};$$

Chloroforme:

$$\rho = 62,44 - 0,11282t - 0,0000140t^{2},$$

$$Apu = 4,56 + 0,01797t - 0,0000367t^{2};$$

Chlorure de carbone:

$$\rho = 48,57 - 0.06844t - 0.0002080t^{2},$$

$$Apu = 3.43 + 0.01671t - 0.0000546t^{2};$$
II.

Sulfure de carbone :

$$\rho = 82,79 - 0,11446t - 0,0004020t,$$

$$Apu = 7,21 + 0,02524t - 0,0000918t^{2}.$$

Pour ces vapeurs (à l'exception de la vapeur d'eau), on a déterminé les constantes à l'aide des valeurs de ρ qui correspondent aux températures 10, 60 et 110 degrés dans les Tables de l'Appendice. Pour les vapeurs d'alcool seules, on n'a pas établi de formule empirique; la raison est celle qui a empêché M. Regnault de donner une formule déterminant la chalcur totale λ (p. 260).

Lorsqu'on retranche membre à membre les formules précédentes, qui donnent ρ , et les formules correspondantes de M. Regnault, qui donnent la chaleur de vaporisation r (p. 259 et 260), on trouve les formules qui donnent la chaleur latente externe Apu.

On pourrait établir aussi facilement des formules empiriques pour la chaleur de la vapeur J; il suffirait pour cela, d'après l'équation (206), d'ajouter aux valeurs de ρ les expressions que M. Regnault donne pour la chaleur du liquide q (p. 259). Je me dispense d'écrire les formules qui résultent de celle opération parce que nous n'emploierons la quantité J qu'exceptionnellement, et alors on effectuera l'addition indiquée.

Les formules qui donnent p fournissent presque exactement les nombres des Tables de l'Appendice que nous avons trouvés directement, mais en passant par de grands détours. La coincidence est la plus parfaite pour la plus importante des vapeurs c'est-à-dire pour la vapeur d'eau, et, par une circonstance trèsheureuse, c'est justement pour cette vapeur que la formule est la plus simple.

Cette formule montre que la chaleur latente interne p diminue uniformément quand la température augmente : circonstance dont l'exactitude est vérifiée par ce fait, que les différences des valeurs consécutives de p dans la colonne 7 de la Table I de l'Appendice sont presque égales entre les limites de températures très-écartées o et 200 degrés. Ce ré-

ltat est étonnant quand on songe par quelles expériences verses et par quels longs calculs nous sommes arrivé à la termination de la chaleur latente interne de la vapeur d'eau. La formule qui donne la chaleur externe de la vapeur d'eau t bien moins simple; aussi ne l'emploierons-nous pas dans suite sous la forme donnée plus haut. Voici comment on eut la simplifier.

On a trouvé

$$r = \lambda - q$$
;

. il vient, par suite, pour la chaleur latente externe,

$$\mathbf{A}\mathbf{p}\mathbf{u} = \lambda - q - \rho.$$

Remplaçons à par sa valeur donnée par la formule de [. Regnault (p. 254)

$$\lambda = 606, 5 + 0,305t$$

t la quantité ρ par sa valeur

$$\rho = 575, 4 - 0,791 l;$$

l vient alors, pour la vapeur d'eau, la formule,

$$Apu = 31, 10 + 1,096t - q,$$

lans laquelle q se déduit de la formule (190), p. 254.

Les nombres que sournit cette sormule coïncident presque igoureusement avec ceux que donne la colonne 8 de la l'able I (*). Ce sont les sormules précédentes qui ont été

⁽a) Toutes les Tables de l'Appendice ont été calculées de nouveau. La première édition de ce livre ne contient que trois Tables relatives à la vapeur d'eau. Comme ces Tables plus anciennes, ainsi qu'une Table que j'ai publiée pour la première fois dans le Journal Polytechnique suisse, t. VIII, et qui, d'après son arrangement, coîncide avec la Table X de l'Appendice, ont été reproduites dans un certain nombre de livres et de journaux, je crois utile d'indiquer la différence qui existe entre les anciennes et les nouvelles Tables. Deux Tables de la première édition sont identiques, d'après leur arrangement, à la Table I de l'Appendice; mais dans les premières, on n'a pas calculé

employées pour le calcul de la Table X (de l'Appendice), relative à la vapeur d'eau; les colonnes 6 et 7 de cette Table contiennent respectivement les chaleurs latentes interne d externe qui correspondent aux forces élastiques indiquées des la première colonne. On s'est servi, pour calculer les valeurs de Apu au moyen de l'équation (218), des chissres de la colonnes relatifs à la chaleur du liquide q. En divisant les valeurs de

le quotient différentiel $\frac{dp}{dt}$ comme dans celle-ci, en différentiant la formule de M. Regnault, qui donne p; on s'est servi des valeurs approchées données per M. Clausius (Mémoire V, p. 330). Puis au lieu de calculer la chaleur de reprisation r à l'aide de la formule approchée

$$r = 607 - 0,708t$$

qui a été proposée par M. Clausius, j'ai eu recours, dans les nouvelles Table, à la formule exacte de M. Regnault; plus tard, je me suis convaincu que la sermule approchée de M. Clausius n'est pas suffisamment exacte pour le but que nous poursuivons. Cela se voit très-bien à l'aspect des différences des valeux consécutives de ρ (colonne 7, Table I), qui paraissent maintenant presque la mêmes, ce qui n'avait nullement lieu dans les anciennes Tables. En rapprochant encore la formule de M. Clausius de la formule exacte qui donne ρ , on obtient la relation

$$A pu = r - \rho = 31,6 + 0,083t$$

qui donne des valeurs qui s'éloignent évidemment trop de celles de la colonne 5, Table I. En s'appuyant sur les nombres des anciennes Tables, je trosvais les formules empiriques

$$\rho = 575,03 - 0,7828$$

et

$$Apu = B \log \frac{T}{n}.$$

Dans cette dernière on devait poser B=30,456 et n=100. La première se paraissait applicable qu'aux températures moyennes, tandis qu'on trouve maintenant qu'avec un petit changement dans la valeur des constantes, elle reproduit exactement les nombres des nouvelles Tables. J'ai donc abandonné les anciennes formules empiriques, et j'ai réduit, autant que possible, le nombre de ces formules dans ce Traité; ainsi, outre les formules de M. Regnault, j'ai établi des formules nouvelles pour le calcul de la chaleur latente extérieure ρ ; mais je n'ai fait que ce qui était nécessaire et suffisant. Il faut remarquer cependant que les nombres des anciens tableaux ne diffèrent pas tellement de ceux des nouveaux qu'il faille en prescrire l'usage

pu par les valeurs de Ap, on a obtenu les valeurs de u inscrites ans la colonne 8; les valeurs de ρ , divisées par les valeurs de $\frac{\rho}{u}$, dont nous vons déjà donné plus haut la signification, et dont on se sert duvent dans des problèmes spéciaux. L'inspection des difféences des valeurs consécutives de $\frac{\rho}{u}$ (colonne 10 de la Table X) dontre que ces valeurs croissent presque uniformément avec a pression, puisque les différences ne diminuent que lentement quand la pression de la vapeur augmente.

Au moyen de l'équation $r = \rho + A\rho u$ et des nombres de lotre Table X, il sera facile aussi de déterminer la chaleur le vaporisation r, et en ajoutant à la valeur de r celle de q, le vaporisation r, et en ajoutant à la valeur de r celle de q, le vara la chaleur totale λ . On voit sans peine que les vaeurs de r et de λ ainsi obtenues coïncident parfaitement avec elles qu'on tire des formules empiriques de M. Regnault. Enfin cette Table nous fournit encore la chaleur de la vapeur J; on n'a pour cela qu'à ajouter, en vertu de l'équation (206), les valeurs correspondantes de q et de ρ .

IV. — De la densité et du poids spécifique des vapeurs saturées.

Autrefois on admettait généralement, et quelques auteurs admettent encore aujourd'hui, que les vapeurs saturées se comportent exactement comme les gaz permanents, c'est-à-dire qu'elles suivent rigoureusement les lois de Mariotte et de Gay-Lussac. Mais nous savons que les expériences de M. Re-gnault n'ont vérifié qu'approximativement cette hypothèse, même pour les gaz. et que les vapeurs s'écartent de ces deux lois d'autant plus qu'elles s'approchent davantage de leur point de liquéfaction. Les vapeurs saturées doivent donc montrer les plus grands écarts; c'est ce qui a été prouvé pour la première fois par M. Clausius dans son premier Mémoire (1850), où il a déterminé, à l'aide des formules de la théorie mécanique de la chaleur, l'étendue des écarts de la vapeur d'eau.

Si les vapeurs suivaient réellement les lois de Mariotte et de Gay-Lussac, on pourrait leur appliquer l'équation

$$pv = R(a + t),$$

dans laquelle R serait une constante, qu'il faudrait déterminer à part pour chaque vapeur, comme nous l'avons fait (p. 102) pour quelques gaz permanents; on n'aurait qu'à diviser la valeur de R qui convient à l'air atmosphérique, c'està-dire 29,272, par la densité de la vapeur par rapport à l'air. Ainsi, per exemple, on a pris d'après Gay-Lussac pour la densité de la vapeur d'eau le nombre 0,6225: on aurait ainsi pour cette vapeur R = 47,023, et l'équation précédente fournirait la valeur de volume spécifique v, que nous avons désigné plus haut par la lettre s pour les vapeurs exactement saturées sans excès de liquide. Le poids spécifique (poids de l'unité de volume) se déduirait inversement de la relation

$$\gamma = \frac{1}{v} = \frac{1}{s}$$

C'est de cette manière qu'on a calculé dans les anciens tableaux les valeurs de set de y pour la vapeur d'eau à diverses pressions. Navier conclut des résultats de ces calculs, qu'on peut obtenir d'une manière suffisamment approchée le poids spécifique de la vapeur d'eau en fonction de la pression seule au moyen de la formule

$$\gamma = \alpha + \beta p$$
,

dans laquelle on doit considérer les quantités α et β comme des constantes entre des limites de pression assez étendues. De Pambour a, comme on sait, fait un grand usage de cette formule dans sa théorie des machines à vapeur.

Mais la théorie mécanique de la chaleur ne vérifie point ce conclusions; si elles étaient exactes, on aurait

$$\Lambda pu = \Lambda R(a+t);$$

puisqu'on peut remplacer dans la formule ps = R(a + t)s par $u = s - \sigma$; car le volume spécifique σ du liquide e très-petit relativement au volume s de la vapeur, et il peut être mégligé dans des calculs approximatifs. La chaleur latente externe A pu devrait d'après cela augmenter uniformément avec la température dans les vapeurs saturées, ce qui ne se vérifie ni par les formules empiriques de la page 273, ni par les nombres des Tables; car les différences des valeurs consécutives de la colonne 5 des Tables de I à VII ne sont nullement égales.

Il faut donc, pour déterminer les valeurs de γ, employer nécessairement les formules de la théorie mécanique de la chaleur, ce qui n'offre d'ailleurs pas de difficultés.

Pour chaque valeur de la température et de la pression, on connaît la quantité Apu relative aux différentes vapeurs; en la divisant par Ap, on trouve u; c'est de cette manière qu'on a calculé pour la vapeur d'eau les valeurs de u inscrites dans la colonne 8 de la Table X; dans les autres Tables de I à VII, les valeurs de u se trouvent dans la dernière colonne : on les a calculées par un autre procédé indiqué à la page 272.

La quantité u étant connue, il est aisé de déterminer le volume spécifique s d'une vapeur exactement saturée au moyen de la formule $u=s-\sigma$. Pour l'eau, on a $\sigma=\sigma^{mc}$,0010, et d'après ce que nous avons déjà dit, nous supposerons jusqu'à nouvel ordre cette quantité constante. Pour un autre liquide dont la densité par rapport à l'eau serait désignée par ε_1 , on aurait pour le volume spécifique

$$\sigma = \frac{0.0010}{\varepsilon_1}$$
.

Pour les liquides dont nous avons étudié les vapeurs, on connaît les densités d'après Pierre, Gay-Lussac, Kopp, Regnault, etc., et les valeurs de σ obtenues au moyen de l'équation précédente sont : pour l'éther, 0,0013; l'alcool, 0,0013; l'acétone, 0,0012; le chloroforme, 0,0006; le chlorure de carbone, 0,0006; le sulfure de carbone, 0,0008.

Lorsqu'on aura calculé le volume spécifique s correspondant à une température déterminée, on trouvera le poids de l'unité de volume (1 mètre cube), c'est-à-dire le poids spécifique, au moyen de la formule

$$\gamma = \frac{1}{s} = \frac{1}{u + \sigma}$$

Pour la vapeur d'eau les valeurs de y se trouvent dans la colonne 11 de la Table X, et la colonne 12 comprend les différences de y pour des augmentations égales de la force élastique. On remarque que ces différences diminuent quand la pression augmente, et qu'elles ne sont nullement constantes comme le suppose la formule empirique de Navier citée plus haut.

J'ai dressé le petit tableau suivant pour qu'on puisse aisément comparer les valeurs de y calculées pour la vapeur d'en d'après les principes de la théorie mécanique de la chaleur aux valeurs adoptées jusqu'à présent pour cette quantité:

| PRESSION de la rapeur d'eau saturée en almosphères. | POIDS SPÉCIFIQUE / (d'après le tableau X, de l'Appendice). | DENSITÉ relative à l'air s. | (d'eprès l'antienne méthode de calcul). | | |
|--|---|-----------------------------------|--|--|--|
| -1- | . 2 . | -1- | - 4 - | | |
| 0,1 | υ,0687 | 0,621 | 0,0688 | | |
| 0,5 | . o,3153 | 0,633 | υ ,3098 | | |
| 1 | 0,6059 | ი ,64ი | 0,58g2 | | |
| 2 | 1,1631 | 0,648 | 1,1167 | | |
| 5 | 2,7500 | o,662 | 2,5841 | | |
| 10 | 5,2703 | 0,676 | 4,8479 | | |

La colonne 2 contient les valeurs de γ pour les pressions indiquées dans la colonne 1, qu'on a tirées de la colonne 2 de la Table X (de l'Appendice). La colonne 3 renferme la densité à de la vapeur par rapport à l'air atmosphérique à la même température et sous la même pression. En désignant par γ_i le poids spécifique de l'air atmosphérique, on a, d'après l'équation (57) de la page 101,

$$\gamma_{i} = \frac{p}{R(273+t)}.$$

On obtient la quantité e en divisant par y, les valeurs de y de

Monne 2, et en mettant à la place de R la valeur 29,272; si patraire on multiplie la valeur de γ, par 0,6225, densité de peur d'eau donnée par Gay-Lussac, on obtient les valeurs la colonne 4, c'est-à-dire les valeurs qu'on tadoptées jusqu'à présent.

mar d'eau par rapport à l'air n'est pas une quantité conte, mais qu'elle augmente assez fortement avec la presquax pressions peu élevées seulement, les valeurs de ε se rochent du nombre 0,6225. On conclut de là, que la vard'eau saturée ne se rapproche sous ce point de vue des gaz manents qu'aux températures très-peu élevées et sous des mions très-petites, mais que les écarts sont considérables r les hautes pressions, pour celles qui existent dans les hines à vapeur. M. Clausius a déjà, dans son premier Mére, appelé l'attention sur cette propriété de la vapeur d'eau; étude complète des autres vapeurs, à laquelle les Tables 'Appendice servent de base, montre qu'elles se comportent ne manière analogue.

n comparant entre eux les nombres des colonnes 4 et 2 du leau précédent, on voit que les différences consécutives mentent quand la pression s'accroît, et qu'elles sont tellent considérables déjà pour les pressions ordinaires, qu'on devrait plus se servir des anciennes Tables pour le calcul problèmes de mécanique appliquée.

es expériences de MM. Tate et Fairbairn ne permettent s de douter de l'inexactitude des valeurs de γ calculées près l'ancienne méthode. Les résultats des expériences (*) nnent également un accroissement plus rapide du poids écifique de la vapeur d'eau quand la pression croît, que ui que l'on déduit des anciennes hypothèses; les formules la théorie mécanique sont parfaitement conformes aux réluts de ces expériences.

^(*) Proc. of the Royal Soc., 1860; Phil. Mag., 4e série, t. XXI; Civil Engier, 1860; Litteratur und Notizblatt, t. VI, p. 31.

Nous donnons encore un tableau pour bien faire voir ment se comportent les dissérentes vapeurs à leur tempés de vaporisation ordinaire (sous la pression d'une atmosp les températures de vaporisation ont été empruntées au ta de la page 247 (première ligne horizontale); les chalatentes externes A pu ont été calculées au moyen des fortempiriques des pages 273 et 274, à l'exception de celle de peur d'alcool, qui a été déduite par interpolation de la Tal de l'Appendice :

| VAPEURS SATURÉES Jousta pression d'une atmosphère. | | EURS de | POIDS spécifique t | per rap | |
|---|--------------|------------|--------------------------|---------|--|
| | А ри. | u. | 7 11 + 0 | ļ | |
| Eau | 40,20 | 1,6494 | 0,606 | 0,64 | |
| Éther | 8,25 | 0,3385 | 2,943 | ; 2,56 | |
| Alcool | 15,33 | 0,6290 | 1,586 | 1,5 | |
| Acétone | 11,45 | 0,4698 | 2, 123 | 1 1,98 | |
| Chloroforme | 5,51 | 0.2261 | 4,411 | 4,16 | |
| Chlorure de carbone. | 4,39 | 0,1801 | 5,534 | 5,47 | |
| Sulfure de carbone | 8,18 | 0,3356 | 2,973 | 2,68 | |

Quelques-unes des quantités des deux dernières cole ont été d'un autre côté déterminées par expérience; Gay-Lussac donne pour la densité relative à l'air e vapeur d'eau 0,622, d'éther 2,586, d'alcool 1,613. Les rences de ces nombres avec ceux du tableau précédent s'é quent par ce qui a été dit plus haut sur la densité de la va d'eau. Nos nombres se rapportent à des vapeurs saturées la pression atmosphérique; les vapeurs étaient probable surchauffées dans les expériences de Gay-Lussac. On ne d'ailleurs considérer les expériences faites à ce sujet co inspirant une grande confiance.

Les densités que les chimistes déduisent, pour les vap dont il s'agit, des équivalents en poids et en volume coi dent presque avec les nombres de notre tableau. En adol la loi admise en chimie, que les densités de deux corps e elles comme leurs équivalents en poids, on trouve pour densités par rapport à l'air les nombres suivants :

| Eau (H ² O ²) | 0,623 | FI2D |
|---|-------|--------|
| Alcool (C ⁴ H ⁶ O ²) | 1,593 | |
| Chloroforme (C ² HCl ³) | 4,138 | CHC-3 |
| Sulfure de carbone (C ² S ⁴) | 2,631 | C. 2 |
| Éther (C ⁶ H ¹⁶ O ²) | 2,562 | 5450 H |
| Acétone (C ^e H ^e O ²) | 2,008 | • |
| Chlorure de carbone (C ² Cl ³) | 5,332 | ~2~ |

Ces valeurs conviennent sans doute seulement à des vapeurs rchauffées, et qui se comportent presque comme des gaz rmanents; tandis que les valeurs de notre tableau se raprtent à des vapeurs saturées sous la pression atmosphérique. Les différences ne sont cependant pas très-considérables, de lle sorte que si l'on n'avait pas d'observations sur la chaleur : vaporisation r d'une vapeur, on pourrait déterminer approxiativement par nos formules cette quantité, ainsi que les ialeurs latentes interne et externe p et Apu. Par exemple, après sa composition chimique, on a, pour la densité de icide carbonique par rapport à l'air, $\varepsilon = 1,524$. A la tempéture de o degré, la tension maxima de l'acide carbonique it de 26906mm,6 de mercure, ce qui équivaut à 35,403 atosphères (Table IX de l'Appendice); le poids spécifique de ir à cette température et sous cette même pression est de 5,782; on déduit de là pour le poids spécifique de la vapeur turée d'acide carbonique à o degré: εγ=69,772, et par suite, our son volume spécifique,

$$v=\frac{\tau}{\epsilon\gamma}=0.0143.$$

Le poids spécifique de l'acide carbonique liquide est 0,83 à la température de o degré; son volume spécifique serait donc $\sigma = 0,0012$, et par suite, on aurait

$$u = v - \sigma = 0,0131.$$

Or, d'après la Table IX de l'Appendice, on a, à la même

température,

$$\frac{r}{u} = 6307.22$$
 et $\frac{3}{u} = 5534,35$.

Lorsqu'on multiplie ces dernieres valeurs par la valeurder écrite au-dessus, on trouve

chaleur de vaporisation. r = 83.80, chaleur latente interne. s = 72.50 chaleur latente externe. Apa = r - p = 11.30.

On peut déterminer d'une manière analogue ces quantités de chaleur pour la vapeur de mercure. On sait que la densité de cette vapeur par rapport à l'air est $\varepsilon = 6,976$; le poids spécifique du mercure liquide est 13,6, et, par suite, on a, pour le volume spécifique du mercure liquide, $\sigma = 0,00007$; le calcul du volume spécifique ν de la vapeur de mercure à 360 degrée et (d'après la Table VIII) sous une pression de 797 m, $\frac{1}{2}$ (presque la pression atmosphérique) donne $\nu = 0,24487$. Nous pouvons donc poser sous cette pression

$$u = s - \sigma = 0,2418.$$

La Table VIII donne à la même pression

$$\frac{r}{u} = 294,96$$
 et $\frac{9}{u} = 269,38$.

De là on conclut

chaleur de vaporisation, r = 72.21, chaleur latente interne, $\rho = 65.94$, chaleur latente externe, $\Lambda pu = 6.27$.

Les quantités de chaleur r, p et Apu relatives aux vapeurs d'acide carbonique et de mercure sont des valeurs approchées, et ne doivent nullement servir pour une étude très-précise de ces corps, avant qu'on ait vérifié leur exactitude par des expériences; elles nous montrent néanmoins que ces vapeurs ne se trouvent pas aux limites pour ce qui concerne la chaleur de vaporisation, tandis qu'elles s'y trouvent au point de vue de la relation qui lie les pressions et les températures; il est

Parfaitement établi que l'eau se trouve à la tête de tous les Biquides, quand on considère la quantité de chaleur qu'il faut fournir à l'unité de poids du liquide pour que la vaporisation pit lieu sous une pression constante.

Lorsqu'il s'agit de déterminer pour une vapeur saturée le volume spécifique v ou le poids spécifique γ correspondant à une pression déterminée, nous avons à effectuer des calculs les longs en nous servant des formules de la théorie mécanique de la chaleur. Si donc on avait à déterminer souvent les leurs de v et de γ sous une certaine pression p, on aurait un leurs de v et de γ sous une certaine pression p, on aurait un leurs de v et de v sous une certaine pression p, on aurait un leurs de l'Appendice fourniraient tous les éléments néces-leux de l'Appendice fourniraient tous les éléments néces-lires.

Nous nous contentons ici, parce que cela sussit pour le coment dans les Applications de la mécanique, d'établir une celle de ces sormules, celle qui concerne la vapeur d'eau.

On a dit plus haut qu'on s'est servi généralement jusqu'ici de la formule de Navier $\gamma = \alpha + \beta p$.

Dans cette formule α et β sont deux constantes. Mais on sa vait que cette formule ne donnait pas pour γ exactement les mêmes valeurs que l'ancienne méthode; c'est pour cela qu'on Prenait avec de Pambour des valeurs dissérentes pour les constantes α et β suivant que les vapeurs étaient à haute ou à basse pression. La Table X de l'Appendice montre que cette modification ne sussit pas encore : les dissérences des valeurs successives de γ (colonnes 11 et 12, Table X) diminuent lellement pour des augmentations égales de la force élastique, qu'on ne peut saire usage de la formule de Navier qu'entre des limites de pression très-rapprochées.

Il vaut donc mieux remplacer cette formule par une autre, Qui donne pour y des nombres coïncidant avec ceux de la Théorie mécanique de la chaleur et qui puisse servir à la fois pour toutes les pressions.

Supposons qu'on ait déterminé les volumes spécifiques s de la vapeur d'eau en ajoutant aux valeurs de u (colonne 8, Table X de l'Appendice) la valeur $\sigma = 0,0010$; prenons ces quantités s comme les abscisses et les pressions correspon-

dantes p comme les ordonnées d'une courbe que j'appellement dans tout ce qui suit la courbe de la quantité de vapeur constante. L'équation de cette courbe p = F(s), qui correspondit une vapeur sèche et saturée, ne peut pas encore se trouver par la théorie; mais j'ai été conduit à penser qu'elle a probablement, pour l'eau, la forme

$$ps^n = p_1 s_1^n = \text{const.}$$

Dans cette formule, la constante n = 1,0646 et la constante $p_1 s_1^n = 1,704$, quand on évalue la pression en atmosphères.

On a déjà montré à la page 136 l'importance de la loi suivant laquelle la pression varie avec le volume dans les gaz permanents; il n'est donc pas invraisemblable que cette loi joue également un grand rôle dans les vapeurs sèches et saturées.

Lorsqu'on remplace, dans l'équation précédente, s par 1:3, on a

$$(219) \gamma = \alpha p^{\frac{1}{n}}.$$

Si p est exprimé en atmosphères, on doit poser

$$\alpha = 0,6061$$
 et $1: n = 0,9393$.

Le tableau ci-dessous montre avec quelle exactitude cette formule reproduit les valeurs de γ de la Table X de l'Appendice.

Tableau des poids spécifiques de la vapeur d'eau saturée.

| PRESSION | | · · | | 7 | | | | |
|--------------------|--------------------------------|---------------------------------|----|--------------------------------|--------------------------------|--|--|--|
| en atmosphères. | d'après l'équa- tion (219). | d'après la Table X, col. 11. | | d'après l'équa- tion (219). | d'après la Table X, col. 11 | | | |
| 0,5 | 0,316 | 0,315 | 6 | 3,262 | 3,263 | | | |
| 1 | 0,606 | o , 6o6 | 8 | 4,274 | 4,274 | | | |
| 2 | 1,162 | 1,163 | 10 | 5,270 | 5,270 | | | |
| 3 | 1,701 | 1,702 | 12 | 6,255 | 6,254 | | | |
| 4 | 2,229 | 2,230 | 14 | 7,229 | 7,228 | | | |

In peut sans hésitation se servir de la formule (219) pour rapeur d'eau; elle est applicable aussi à d'autres vapeurs squ'on a déterminé les constantes α et n: ce qui se fait s-aisément à l'aide de nos Tables.

V. — Équations fondamentales relatives au mélange d'un liquide et de sa vapeur.

Considérons l'unité de poids d'un mélange d'un liquide et sa vapeur. Soit x le poids de la vapeur : (i-x) sera le sids du liquide; soit t la température du mélange : comme il a un excès liquide, la vapeur est saturée et on connaîtra la ession p.

Le voluine v du mélange est (p. 264) donné par l'équation

$$v = xu + \sigma$$

uide comme constant, et la quantité u comme une fonction e la température t ou de la pression p.

Comparons maintenant la quantité de chaleur contenue ans le mélange à celle que contient l'unité de poids du liuide à la température o degré. Si q désigne toujours la chaur du liquide, l'excès de la quantité de chaleur contenue
uns les (1-x) kilogrammes de liquide sur celle que contient
même poids de liquide à la température o degré est (1-x) q.
D'un autre côté, l'excès de la chaleur contenue dans le poids
e vapeur x sur celle que contient le même poids de liquide
e degré est xJ, J désignant la chaleur de la vapeur (p. 262).
On déduit de là pour l'excès de chaleur de tout le ménge sur celle qui correspond à l'unité de poids du liquide à
température de o degré,

$$(\mathbf{1} - x)q + x\mathbf{J},$$

u bien

$$q+x(J-q);$$

¹ comme (J-q) est, d'après l'équation (206), p. 264, la cha-

leur latente interne p, l'expression précédente peut s'écrire

$$q + x \rho$$
.

Admettons que ce mélange ait subi un changement que conque, et que, dans son état initial, la quantité de vape ait été x_1 , la température t_1 , et que q_1 et ρ_1 soient les vales correspondantes; alors l'excès de chaleur considéré serait

$$q_1 + x_1 \rho_1$$

Dans le passage du premier état au second, la quantité de chaleur contenue dans le mélange a donc augmenté de

$$q-q_1+x\rho-x_1\rho_1;$$

mais cette quantité est évidemment identique au changement du travail intérieur U — U, mesuré en unités de chaleur; cobtient donc l'équation

$$\mathbf{A}(\mathbf{U}-\mathbf{U}_{1})=q-q_{1}+x\rho-x_{1}\rho_{1},$$

et, en passant aux dissérences, on peut écrire

(220)
$$AdU = dq + d(x\rho).$$

Cette équation, dans laquelle on peut remplacer dq par cd, et dans laquelle la chaleur du liquide q et la chaleur latente interne p sont, d'après les indications des pages 254 et 257, des fonctions connues de la température, donne le moyen de trouver le changement du travail intérieur correspondant à un changement d'état quelconque. Cette équation n'est vraie cependant, ainsi que celles qui vont suivre, que si la vapeur est saturée, et s'il reste, en général, un excès liquide; en d'autres termes, si la pression p peut être considérée comme une sonction de la température seule.

La formule précédente peut s'obtenir d'une manière trèsélémentaire, sans qu'on ait besoin de remonter aux formules générales de la première Section.

Supposons que dL soit le travail extérieur produit pendant que le volume de la masse augmente de dv; alors la quantité de chaleur dQ qu'il faut fournir au mélange est

$$(221) dQ = \Lambda (dU + dL),$$

comme cela a été déjà indiqué (p. 26).

es deux équations (220) et (221), combinées avec les réats obtenus précédemment, fournissent le moyen de voir ment se comporte le mélange du liquide et de sa vapeur, le changement d'état se fasse par un trajet reversible ou reversible.

orsque le trajet est reversible, on peut, d'après la règle olie à la page 33, exprimer le travail extérieur dL par la intité pdv. En substituant dans la dernière équation cette our et celle de dU, tirée de l'équation (220), nous avons

$$dQ = dq + d(x\rho) + A\rho dv.$$

In peut donner à cette équation des formes très-différentes vant qu'on exprime, à l'aide de l'équation (208), la quantie x en fonction du volume spécifique v du mélange, ou qu'on prime v en fonction de x, ou bien encore qu'on regarde les antités q et ρ , soit comme des fonctions de la température t, t comme des fonctions de la pression p. Nous allons traiter les plus importantes de ces transformations; nous arrivels à des équations qui, bien qu'identiques, seront plus ou ins commodes à appliquer à tel ou tel problème.

Première transformation. — L'équation (208) résolue par port à x donne

$$x=\frac{v-\sigma}{u}.$$

En substituant cette valeur de x dans l'équation (222), on a

$$dQ = dq + d\left[\frac{\rho}{u}(v - \sigma)\right] + A \rho dv.$$

Regardons les quantités q et ρ : u comme des fonctions p; la différentiation indiquée donnera

$$dQ = \frac{d}{dp} \left(q - \frac{\rho}{u} \sigma + \frac{\rho}{u} v \right) dp + \left(\frac{\rho}{u} + A p \right) dv.$$

Remplaçons, dans le deuxième terme du second membre, II.

 ρ par sa valeur r - A pu [équation (205)]; nous avons alors

(223)
$$dQ = \frac{d}{dp} \left(q - \frac{\rho}{u} \sigma + \frac{\rho}{u} v \right) dp + \frac{r}{u} dv.$$

C'est cette équation qui constitue pour nous le résultat la première transformation. Lorsqu'on compare cette form à l'équation générale (12), que nous avons établie pour corps quelconques, on trouve, pour les mélanges de vape et de liquide, les valeurs des deux quantités X et Y que na avons considérées d'une manière générale comme des so tions de p et de v. On a ainsi

$$\mathbf{AX} = \frac{d}{dp} \left(q - \sigma \, \frac{\rho}{u} + v \, \frac{\rho}{u} \right)$$

ou

(224)
$$AX = \frac{dq}{dp} - \sigma \frac{d}{dp} \left(\frac{\rho}{u} \right) + \nu \frac{d}{dp} \left(\frac{\rho}{u} \right),$$

et

$$\mathbf{AY} = \frac{r}{u}.$$

La dernière équation qui donne Y a déjà été indiq p. 265; l'équation (224) nous donne la valeur de X, el peut maintenant la calculer pour un volume donné ν du lange, quelles que soient la pression p et la températu Comme nos tableaux fournissent les valeurs de ρ: u pou différentes pressions, nous pourrions facilement déterm le quotient différentiel de ρ: u par rapport à p; la Table montre immédiatement que, pour la vapeur d'eau, cette q tité augmente si lentement avec la pression (voyez les d rences de la colonne 10), qu'on peut la regarder commestante, dans certaines limites, pour des calculs approxima On trouve d'ailleurs, en différentiant l'équation (213),

$$\frac{d}{dp}\left(\frac{\rho}{u}\right) = AT \frac{d}{dt} \left(\log \operatorname{n\'ep} \frac{dp}{dt}\right).$$

Cette quantité peut donc se calculer exactement pour to les températures quand on se sert de l'équation (187), p.

ce qui concerne le quotient différentiel $\frac{dq}{dp}$, on peut aussi $c:\frac{dp}{dt}$, expression dans laquelle la chaleur spéc $c=\frac{dq}{dt}$ est facile à déterminer pour le liquide donné l'équation de la page 254, qui fournit la valeur de q. sième transformation. — En différentiant l'équaco8), dans laquelle σ est considéré comme constant,

$$dv = d(xu),$$

suite,

$$\mathbf{A} \, p \, dv = \mathbf{A} \, p \, d(xu); \quad '$$

1 encore

$$A p dv = A d (pux) - A x u dp.$$

dernière valeur substituée dans l'équation (222) donne

$$dQ = dq + d(x\rho) + Ad(x\rho u) - Axud\rho$$
.

n introduit à la place de la quantité $\rho + Apu$ la chaleur prisation r, le troisième et le quatrième terme du senembre donnent d(xr), et le dernier terme donne, en e l'équation (212), p. 265,

$$\mathbf{A} x u d p = \frac{x r}{\mathbf{T}} d t,$$

suite,

$$dQ = dq + d(xr) - \frac{xr}{T} dt.$$

equation a été donnée pour la premiere fois sous rme par M. Clausius; on peut encore écrire plus sim-

$$dQ = dq + Td\left(\frac{xr}{T}\right);$$

effectuant la différentiation indiquée, on retombe sur ion précédente.

sième transformation. — Remplaçons dans l'équa-26) dq par cdt, et effectuons la dissérentiation indiquée dans le second membre, nous aurons

$$dQ = cdt + rdx + xdr - x\frac{r}{T}dt;$$

ou bien encore, en ajoutant et retranchant xcdt dans le x; cond membre,

$$dQ = (1-x) c dt + r dx + x \left(c + \frac{dr}{dt} - \frac{r}{T}\right) dt.$$

Si nous désignons par h la quantité $c + \frac{dr}{dt} - \frac{r}{T}$, qui et évidemment fonction de la température t seule, nons écri-

$$(228) dQ = (1-x) c dt + r dx + xh dt.$$

C'est encore M. Clausius qui a donné le premier cette équition; le premier terme du second membre (1-x)cdt représente la portion de la chaleur fournie dQ qui a été employée pour élever de dt la température de la masse liquide (1-x)i la quantité de liquide dx se vaporise pendant ce temps de exige pour cela la quantité de chaleur r dx; enfin le troisième termex h dt représente la portion de dQ qui est transmise à la vapeur déjà formée; l'unité de poids de la vapeur correspond à la quantité de chaleur h dt, et, par suite, la quantité

$$(229) h = c + \frac{dr}{dt} - \frac{r}{T}$$

joue, comme M. Clausius l'a déjà fait remarquer; le rôle d'une espèce de chaleur spécifique; hdt est la quantité de chaleur qu'il faut communiquer à l'unité de poids de la vapeur pour qu'elle reste saturée après l'élévation de température dt.

Nous emploierons surtout dans la suite les formes sous les quelles nous avons mis l'équation (222) dans les deux premières transformations; seulement il ne faut point oublier que ces équations ne s'appliquent qu'autant que le changement d'état se fait suivant un trajet reversible. On doit revenir aux équations générales (220) et (221) lorsque la pression extérieure diffère de la pression de la vapeur pendant le chan-

gement. Nous expliquerons mieux l'usage de ces équations en traitant plus loin divers problèmes.

Reste à savoir quelles formes prendront les deux équations fondamentales I et II (p. 76) pour les mélanges de vapeur et de liquide, et si elles se trouvent consirmées par les considérations précédentes.

La première de ces équations fondamentales est

$$\left(\frac{d\mathbf{Y}}{dp}\right) - \left(\frac{d\mathbf{X}}{dv}\right) = \mathbf{I}.$$

Y et X sont donnés par les équations (224) et (225); en effectuant les différentiations qui s'y trouvent indiquées, on a

$$\left(\frac{d\mathbf{Y}}{dp}\right) = \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{A}} \frac{d}{dp} \left(\frac{r}{u}\right) \quad \text{et} \quad \left(\frac{d\mathbf{X}}{dv}\right) = \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{A}} \frac{d}{dp} \left(\frac{\rho}{u}\right).$$

Lorsqu'on remplace, dans la première de ces expressions, $par \rho + A pu$, on trouve l'unité pour la dissérence des deux quotients dissérentiels, résultat que donne déjà la première équation fondamentale.

La deuxième équation fondamentale est

$$a + t = \mathbf{Y}\left(\frac{dt}{dp}\right) - \mathbf{X}\left(\frac{dt}{dv}\right)$$

Comme la température ne dépend ici que de la pression p et est indépendante du volume, on a

$$\left(\frac{dt}{dv}\right) = 0$$
,

par suite,

$$\mathbf{Y} = (a+t)\frac{dp}{dt};$$

ou bien, à cause de l'équation (225),

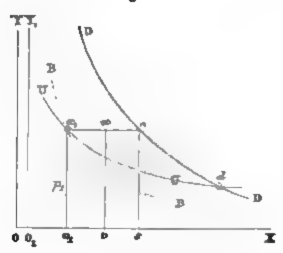
$$\frac{r}{u} = AT \frac{d\rho}{dt}$$

C'est cette équation que nous avons déjà donnée, p. 265.

VI. — Lignes isothermiques et isodynamiques d'un mélange de vapeur et de son liquide, et lignes d'une quantité de vapeur constante.

Le volunte s de l'unité de poids d'une vapeur saturée é sèche est, comme nous le verrons, complétement déterminé par la pression ou par la température correspondante. Prenons les volumes spécifiques s pour les abscisses Os (fig. 33).

Fig. 33.



et les pressions p pour les ordonnées d'une courbe DD, que nous avons appelée ligne d'une quantité de vapeur constante. Comme nous avons pris de la vapeur saturée, non mélangée avec du liquide, la courbe DD correspond à un la logramme de vapeur.

Cette courbe est probablement représentée par l'équation

$$ps^n = \text{const.};$$

j'ai montré déjà à la page 286 que cette équation conduit, au moins pour la vapeur d'eau, à des valeurs du volume spécifique s et du poids spécifique y = t: s, qui coïncident d'une manière remarquable avec celles qu'on a trouvées par une autre méthode.

Je prends maintenant l'unité de poids du mélange de cette même vapeur avec son liquide; si elle contient x kilogrammes de vapeur, son volume v sera déterminé par l'équation (208), p. 264, et ce volume sera toujours plus petit que s sous la

me pression p. Lorsqu'on prend 0v = v pour abscisse et = p pour ordonnée, le point x sera toujours situé dans space compris entre la courbe DD et les axes; toutes les s que la courbe d'un changement quelconque sera hors de espace au delà de la ligne DD, elle correspondra à de la peur surchaussée. Mais alors les équations générales établies is haut pour les mélanges de vapeur et de liquide cessent tre applicables. Pour le moment nous supposerons que les peurs soient saturées; par conséquent la courbe DD ne doit s être dépassée par la ligne qui représente le changement bi par le mélange.

Nous avons appelé courbe isothermique celle qui indique mment varie la pression avec le volume, quand la tempérare t reste constante. Puisque la pression p ne dépend ici que la température, la pression sera aussi constante, et, par ite, la courbe isothermique d'un mélange de vapeur et de luide est une ligne droite parallèle à l'axe des abscisses. I température étant constante, les quantités u, q, p et r qui dépendent sont également constantes. Lorsque le volume vi vient v et que la quantité de vapeur x, prend la valeur x, le avail extérieur produit est représenté par l'aire du rectane $vv_1 x_1 x$ (fig. 33); l'expression de ce travail est

$$\mathbf{L} = \int_{v_1}^{v} p \, dv = p(v - v_1),$$

u bien, en vertu des relations $v = xu + \sigma$ et $v_1 = x_1u + \sigma$,

$$\mathbf{L} = pu(x - x_1).$$

La variation du travail intérieur se détermine au moyen de 'équation (220); elle devient, à cause de dq = 0,

$$\mathbf{U}-\mathbf{U}_{i}=\frac{\rho}{\mathbf{A}}(x-x_{i}).$$

La quantité de chaleur qu'il saut sournir au mélange est, par suite,

$$Q = A(U - U_1 + L) = (\rho + Apu)(x - x_1),$$

ou bien, à cause de la relation (205),

$$(232) Q = r(x-x_1),$$

résultat qu'on aurait pu trouver directement par l'intégratique l'équation (227).

Si l'on avait continué la dilatation jusqu'à ce que tout liquide se sût transsormé en vapeur, le point c de la courbe la aurait été relatis à l'état sinal, et il saudrait alors saire x= dans les équations précédentes. Dans le cas où l'on voudre continuer encore à augmenter le volume et à introduire de la chaleur à une température constante, la courbe isothermique changerait de sorme et deviendrait une hyperbole équilative passant par le point c (vojez p. 118), si l'on admet que les repeurs surchaussées se comportent exactement comme des gas permanents.

Les équations précédentes sont évidemment vraies pour un mélange de vapeur et de liquide, lorsque la masse est comprimée et passe du volume v au volume v_i ; alors la quantité de vapeur diminue de x à x_i (il y a condensation). L'équation (230) donne alors le travail de la compression, et l'équation (231) la diminution du travail intérieur; enfin l'équation (232) fournit la quantité de chaleur qu'il faut enlever au mélange pendant ce changement.

Occupons-nous maintenant des lignes isodynamiques, qui représentent un changement d'état, pendant lequel le travail intérieur reste constant.

Il faut faire dU = o dans l'équation (220), et, par suite,

$$dq + d(x\rho) = 0.$$

En appelant x_1 , q_1 et ρ_1 les valeurs de x, q et ρ qui correspondent à la température initiale t_1 , l'intégration donnera

$$(233) q-q_1+x\rho-x_1\rho_1=0.$$

Cette équation, jointe aux formules

$$v = xu + \sigma$$
 et $v_1 = x_1u + \sigma$,

résout la question proposée. Il est vrai qu'on n'obtient pas l'équation de la courbe sous la forme habituelle, de telle sorte

The l'on puisse déduire directement du volume donné v la ression correspondante p; mais on peut néanmoins tracer la rurbe. En effet, si l'on donne pour l'état initial la quantité vapeur x_1 et la température t_1 , on connaît aussi la preson p_1 et la quantité u_1 . On calcule le volume initial au moyen l'équation $v_1 = x_1 u_1 + \sigma$. Lorsqu'on suppose que le mélge acquiert une autre pression p en suivant le trajet indié, on peut donc déterminer les quantités t, u, q et ρ corspondant à cette pression; alors on calcule la quantité de peur x par l'équation (233), et le volume relatif à la preson p au moyen de l'équation $v = xu + \sigma$.

Supposons qu'on ait i kilogramme d'un mélange d'eau et sa vapeur, que la vapeur pèse $x_1 = 0.80$ et que la pression p_1 it de 5 atmosphères; la Table X (de l'Appendice) donne sur cet état

$$q_1 = 153,741$$
, $\rho_1 = 454,99$ et $u_1 = 0,3626$.

e là on tire pour le volume

$$v_1 = x_1 u_1 + \sigma = 0^{mc}, 2911.$$

Si le changement de volume suivant la courbe isodynamique vait continué jusqu'à ce que la pression fût réduite à 1 at10sphère, on aurait eu pour cette pression

$$q = 100,500$$
, $\rho = 496,30$ et $u = 1,6494$.

La quantité de vapeur x relative à l'état final serait d'après 'équation (233)

$$x = \frac{x_1 \rho_1 + q_1 - q}{\rho} = 0^{kil},8407.$$

our le volume sinal on aurait

$$v = xu + \sigma = 1,3876,$$

l pour le rapport de la détente

$$\frac{v}{v_1} = 4,766.$$

On voit qu'à la fin de l'expansion il y a un peu plus de va-

peur qu'au commencement; on en conclut qu'il y a vaporistion dans la dilatation de la vapeur d'eau suivant une ligne isodynamique, et qu'il y a inversement condensation de vapeur pendant la compression. Si l'on calculait de la même manière les valeurs de v correspondant à une série de valeurs différentes de p, on pourrait suivre facilement la ligne isodynamique passant par le point x_1 (fig. 33): son tracé est indiqué dans la figure par la courbe Ux_1 . U. Je n'ai pu parvenir à déduire des équations générales l'équation de cette courbe sous la forme p = F(v); mais en calculant une série d'exemples particuliers je me suis convaincu qu'on peut, au moins pour l'eau, déterminer avec une exactitude assez grande les différents points de la courbe isodynamique qui correspond à un certain état initial (p_1, v_1, x_1) en se servant de la formule

$$pv^{\mathsf{v}} = p_1 v_1^{\mathsf{v}};$$

l'exposant ν , étant déterminé d'après un certain état initial, reste à peu près constant. Ainsi pour la vapeur d'eau, en supposant que $x_1 = 1$, c'est-à-dire qu'il n'y ait au commencement que de la vapeur saturée, et qu'il se fasse en suite une compression suivant la courbe isodynamique, on trouve une valeur moyenne de ν égale à 1,0456. Je n'ajoute pas d'autres indications pour le moment, parce que nous traiterons une question analogue en étudiant les lignes adiabatiques. Nous ne voulons pas aller ici plus loin que ne le permettent les formules générales données plus haut.

Nous venons de voir que l'expansion suivant la ligne isodynamique d'un mélange d'eau et de vapeur est accompagnée d'une vaporisation. Il est facile d'établir une relation qui montre si d'autres vapeurs se comportent de la même manière ou d'une manière inverse, s'il n'y a pas de vapeurs pour lesquelles une expansion suivant la courbe isodynamique est accompagnée d'une condensation de vapeur.

Supposons que nous ayons de la vapeur sèche et saturée, faisons $x_1 = 1$ dans l'équation (233), il viendra alors

$$x=\frac{\rho_1+q_1-q}{\rho},$$

ı bien

$$x=1-\frac{(\rho+q)-(\rho_1+q_1)}{\rho}.$$

Imaginons qu'il y ait compression et que la vapeur consi-Frée se comporte comme la vapeur d'eau, c'est-à-dire qu'elle condense en partie quand la pression et la température Igmentent; on doit avoir alors x < 1, ce qui arrivera lorsque différence

$$(\rho+q)-(\rho_1+q_1)$$

st positive. Il faut donc que l'expression

$$\frac{d\rho}{dt} + \frac{dq}{dt}$$

oit positive. Comme on peut partir d'une température quelonque, il est plus simple d'examiner les valeurs de ces deux coefficients différentiels pour t=0. Mais les valeurs de ρ et le q sont connues en fonction de la température t pour une érie de vapeurs, p. 273 et 254; les coefficients différentiels iont donc faciles à déterminer. Ainsi on a, d'après ces fornules, pour la vapeur d'éther,

$$\left(\frac{dq}{dt}\right)_{\bullet} = 0,52901$$
 et $\left(\frac{d\rho}{dt}\right)_{\bullet} = -0,10648;$

leur somme est positive: la vapeur d'éther se comporte donc comme la vapeur d'eau, relativement au changement d'état que nous examinons. On peut se convaincre aisément que la même chose a lieu avec toutes les vapeurs mentionnées à la rage 273, pour lesquelles on peut répéter le même genre de alcul. Ainsi pour toutes ces vapeurs, il y a vaporisation lorsque l'expansion se fait suivant la courbe isodynamique; la ourbe $Ux_1U(fig. 33)$ qui correspond à une quantité de vaeur $x_1 < 1$ et à une certaine pression p_1 coupe donc la courbemite DD en un point d situé plus près de l'axe des abscisses X que le point x_1 .

Nous concluons de plus que « la courbe relative à une quanité de vapeur constante » qui correspond au même point initial et à la valeur $x_1 = \text{const.}$ se rapproche davantage de l'andes abscisses que la courbe isodynamique. On a ponctué cent courbe Bx_1 B dans la fig. 33; son tracé est facile à obtent pour toutes les vapeurs contenues dans les Tables de l'Appendice. Soient p_1 et v_1 les valeurs initiales de la pression du volume, quand la quantité de vapeur est x_1 ; comme quantité de vapeur doit être la même pour une autre pression nous trouvons pour le volume correspondant

$$v = x_1 u + \sigma;$$

quant à la courbe-limite DD pour laquelle la quantité de me peur est l'unité, on a sous la même pression un volume spé cifique de vapeur

$$s = u + \sigma$$
.

Supposons maintenant que l'on compte les abscisses v α à partir d'un axe des ordonnées O_i Y_i tel que $OO_i = \sigma$ (fig. 3) et qui représente la courbe d'une quantité de vapeur constant correspondant à $x_i = o$; on a alors les abscisses

$$v-\sigma=x_1u$$
 et $s-\sigma=u$.

En éliminant u entre ces deux équations, on a

$$v-\sigma=x_1(s-\sigma).$$

Quand on a tracé la courbe-limite DD, il est facile de construire la courbe relative à toute autre quantité de vapeur $x_i < i$; les abscisses qui correspondent à une même pression sont entre elles dans un rapport constant qui a pour expression, d'après notre figure,

$$x_1 = \frac{\overline{O_1} \, \overline{v_1}}{\overline{O_2} \, s}$$

Lorsque la quantité de vapeur x_i ne diffère pas beaucoup de l'unité, on peut négliger dans les formules précédentes la quantité σ qui est alors très-petite, et écrire

$$x_1 = \frac{v}{s}$$

LIGNES ISOTHERMIQUES ET ISODYNAMIQUES.

id la courbe-limite peut être représentée par l'équation

$$ps^n = p_1 s_1^n$$

e la courbe qui correspond à la quantité de vapeur nte x_1 ; multiplions les deux membres de la dernière on par x_1^n , il viendra

$$p(x_1 s)^n = p_1(x_1 s_1)^n$$
 ou bien $pv^n = p_1 v_1^n$.

avons trouvé pour la vapeur d'eau n = 1,0646 (p. 286), urbes de quantités de vapeur constantes forment par quent une série de courbes pour chacune desquelles la inte p_i v_i^n peut se déterminer à l'aide de la quantité de r donnée x_i et de la pression initiale p_i . Quoique la dence des résultats de cette formule avec ceux qu'on t des déterminations exactes soit presque parfaite, au pour la vapeur d'eau, nous ne l'emploierons plus dans te, parce qu'elle doit être considérée comme une simple ile empirique.

s ce qui précède, nous avons montré que l'on peut se de nos Tables pour tracer exactement les courbes isoniques et les courbes d'une quantité de vapeur con-? de diverses substances; il se présente encore plusieurs s questions.

ournir ou soustraire au mélange, quel travail extérieur gne ou on dépense, lorsque le changement d'état se fait nt une courbe isodynamique, c'est-à-dire quand le travail eur reste constant.

mme dU = 0, l'équation fondamentale

$$dQ = A (dU + p dv)$$

e ici

$$dQ = Ap dv$$
.

conclut de là que, dans le cas de l'expansion, toute la chafournie est transformée en travail extérieur et qu'inversement dans la compression il faut soustraire toute la chalen qui correspond au travail dépensé. Il suffit donc de trouver la travail extérieur L puisque la chaleur Q = AL sera alors déterminée.

Or nous avons

$$dv = d(xu + \sigma) = d(xu),$$

et, par suite,

$$d\mathbf{L} = pd(xu)$$
.

Cette équation peut s'écrire

$$dL = d(x pu) - xu dp$$
.

(234)
$$dL = d(x pu) - x \rho \frac{r}{A \rho T} dt.$$

Le premier terme du second membre est intégrable; on peut de même supposer que l'intégration du second terme soit site après qu'on a remplacé $x\rho$ par sa valeur donnée par l'équition (233), à condition cependant qu'on ait d'abord mis à la place des fonctions de la température $\frac{r}{A\rho T}$ et $\frac{r}{A\rho T}q$ des formules empiriques plus simples.

Nous ne poursuivrons pas plus loin ce problème, parce que nous ne nous servirons pas dans la suite des résultats auxquels il conduirait.

Lorsqu'on considère un changement du mélange de vapeur et de liquide tel, que les quantités de vapeur restent constantes, on arrive à des conclusions plus importantes.

Supposons que la quantité de vapeur $x = x_1 = \text{const., alors}$ on trouvera d'après l'équation (220) pour la variation du travail intérieur mesurée en unités de chaleur

(235)
$$\mathbf{A} d\mathbf{U} = dq + x_1 d\rho,$$

et, par suite, si l'on suppose que q et ρ soient donnés en sonc-

LIGNES ISOTHERMIQUES BT ISODYNAMIQUES.

de la température t,

$$\mathbf{A}\,\frac{d\mathbf{U}}{dt} = \frac{dq}{dt} + x_1\,\frac{d\rho}{dt}.$$

uand la tempérarure s'élève, c'est-à-dire quand il y a comsion, on a toujours une augmentation du travail intérieur; a valeur du second membre est positive pour les différentes eurs que nous pouvons soumettre au calcul même avec le imum de la quantité de vapeur, c'est-à-dire avec $x_1 = 1$. 'intégration donne d'ailleurs

$$\mathbf{A}(\mathbf{U}-\mathbf{U}_1)=q-q_1+\boldsymbol{x}_1(\rho-\rho_1).$$

a quantité de chaleur qu'il faut fournir ou soustraire au ange pour que le changement d'état se fasse avec une quande vapeur constante $x = x_1$, se trouve au moyen de l'équa-(228) quand on y fait dx = 0; on a alors

$$dQ = (1-x_1) c dt + x_1 h dt.$$

e premier terme du second membre, dans lequel nous vons remplacer cdt par dq, donne la quantité de chaleur exige le liquide du mélange, tandis que le second terme résente la quantité de chaleur qu'exige le poids x_i de var pour que la température s'élève de dt; il faut par conuent fournir à l'unité de poids de vapeur hdt unités de leur pour que la vapeur reste saturée à la température dt. La quantité h, qui a été introduite par M. Clausius, e le rôle d'une chaleur spécifique: c'est la chaleur spécite de la vapeur saturée quand la quantité de vapeur reste ustante; sa valeur est

$$h=c+\frac{dr}{dt}-\frac{r}{T};$$

e se présente comme une fonction de la température, que n peut trouver pour différentes vapeurs, puisque les expénces de M. Regnault nous donnent les valeurs de r et de $=\frac{dq}{dt}$ en fonction de la température.

En introduisant la chaleur totale λ à l'aide de l'équation $\lambda = q + r$, on peut écrire :

$$(237) h = \frac{d\lambda}{dt} - \frac{\lambda - q}{T}.$$

Appliquons les considérations à la vapeur d'eau. En nous servant des formules de la page 259, nous trouvons

$$(238) h = 0.305 - \frac{606.5 - 0.695 t - 0.00002 t^2 - 0.000003 t^3}{273 + t}$$

Cette équation permet de conclure que les valeurs de la sont négatives pour les températures auxquelles les formules empiriques de M. Regnault sont applicables; on trouve, et effet, aux températures o, 100 et 200 degrés, respectivement

$$h = -1,9166, -1,1333$$
 et -0.6766 .

Le premier terme du second membre de l'équation (236) représente la quantité de chaleur qu'il faut fournir à la masse liquide $(x-x_1)$ pendant l'élévation de température dt, c'est-à-dire pendant la compression; mais la quantité de vapeur a exige qu'on enlève de la chaleur si elle doit rester constants. Inversement, pendant l'expansion du mélange, il faut enlever au liquide de la chaleur et en fournir à la vapeur lorsque quantité de vapeur reste constants.

Supposons qu'il y ait au commencement de la vapeur sturée et sèche, c'est-à-dire qu'on ait $x_1 = 1$, ou, en d'autres termes, que l'expansion se fasse suivant la courbe limite DD (fig. 33): la quantité de chaleur qu'il faut fournir sera, d'après l'équation (236),

$$Q = \int_{t_1}^{t_2} h dt,$$

où t_1 et t_2 désignent les températures initiale et sinale; cette expression conduit à une valeur positive pour l'expansion parce qu'on a $t_2 < t_1$. Si donc on ne fournissait point de chaleur pendant l'expansion, la vapeur se condenserait, au moins quand il s'agit de la vapeur d'eau.

Cette propriété remarquable de la vapeur a été découverte ir MM. Clausius et Rankine; les expériences de M. Hirn ont, epuis, mis hors de doute l'exactitude de ce résultat du calcul; est aussi confirmé par mes observations sur l'écoulement e la vapeur d'eau saturée, sur lesquelles je reviendrai plus ird.

Cette découverte constitue sans contredit un des résultats s plus remarquables auxquels ait conduit la théorie mécaique de la chaleur, car elle démontre que l'hypothèse sur aquelle de Pambour a basé sa théorie des machines à vaeur est inadmissible. De Pambour suppose, comme on nit, que la vapeur reste saturée pendant l'expansion dans ecylindre d'une machine à vapeur, et qu'il n'y a point de sondensation malgré la diminution de la température et de a pression. Il admet que les variations de la pression ont lieu suivant la courbe DD de la fig. 33; mais cette supposition est mdmissible, d'après ce qui précède. Nous avons montré, en Met, qu'il doit y avoir introduction de chaleur pendant l'exmosion pour que la quantité de vapeur reste constante, mais omme il n'y a pas de chaleur introduite à travers les parois u cylindre, la vapeur se condensera pendant l'expansion; la *peur reste bien saturée, mais la quantité de vapeur ne este pas constante, comme le prétend de Pambour : elle dilinue. La vapeur sèche et saturée se surchaufferait, au conaire, pendant la compression, si on ne lui enlevait pas la uantité de chaleur déterminée par l'équation (238).

De Pambour suppose encore, dans ses calculs, que la vaeur saturée suit les lois de Mariotte et de Gay-Lussac, et il \ge sert par conséquent de la formule de Navier $\gamma = \alpha + \beta p$ our calculer la densité de la vapeur. Mais nous avons fait relarqué (p. 281) que la théorie mécanique de la chaleur ne eut pas admettre cette seconde hypothèse. Il est donc temps ue l'ancienne théorie des machines à vapeur soit remplacée ar une nouvelle; nous reviendrons sur cette question.

Les formules (235) et (236) donnent respectivement la vaation du travail intérieur dU, et la quantité de chaleur à purnir dQ. Quant au travail extérieur dL qu'on dépense dans la compression, ou qu'on gagne dans l'expansion, la quantit de vapeur x_i restant constante, il se déduit de l'équation for damentale

$$dQ = AdU + AdL,$$

qui donne, en vertu des formules précédentes,

(240)
$$AdL = x_1(hdt - dq - d\rho).$$

Le travail extérieur mesuré en unités de chaleur est donc proportionnel à la quantité de vapeur x_1 , ce qu'on devait prévoir puisque la quantité constante de liquide qui se trouve avec la vapeur ne participe pas au changement de volume. Pour sai liter la résolution de certains problèmes relatifs à ce genre de recherches, j'ai calculé exactement, pour la vapeur d'eau et la vapeur d'eau et

diverses pressions, les valeurs de l'intégrale $-\int_0^t hdt$, et je k

ai inscrites dans la colonne 3 du tableau suivant (*); le calcule de cette intégrale se fait sans difficulté, à l'aide de l'équetion (238).

Appliquons les formules précédentes à un exemple numérique. Supposons que l'unité de poids de la vapeur d'eau sèche et saturée soit renfermée dans un cylindre, à la pression de 5 atmosphères; on veut que cette vapeur se détende en produisant du travail, jusqu'à ce que la pression soit réduite à 1 atmosphère, et sans que la vapeur se surchauffe ou se condense partiellement. Il faut faire $x = x_1 = 1$ dans les équations précédentes. L'équation (236) donne alors la quantité de chalcur qu'il faut fournir à la vapeur; en désignant par t_1 et t_2 les

^(*) Le tableau de la page 307 contient, outre les quantités dont nous venous de parler, d'autres quantités dont nous ferons usage dans la suite. Joint à la Table X de l'Appendice, il est très-utile pour la solution de différents problèmes sur la vapeur d'eau. On pourrait calculer des tableaux auxiliaires and logues pour les autres vapeurs, mais on n'en a pas eu besoin jusqu'ici. Lorsqu'une de ces vapeurs recevra des applications plus grandes, il sera toujours facile de remplir la lacune à l'aide des indications du texte.

Tableau auxiliaire relatif à la vapeur d'eau saturée.

| $\frac{d}{dt} \left(\frac{p}{u} \right)$ | - 10 - | 5,859 | 9,668 | 15,722 | 20,749 | 25,149 | 29,160 | 32,808 | 36,155 | 39,471 | 42,557 | 45,533 | 48,217 | 50,892 | 53,450 | 55,910 |
|---|------------|---------|---------|---------|---------|----------|----------|----------|----------|-----------|----------|----------|----------|----------|----------|----------|
| r A pu | 1 6 1 | 14,229 | 13,344 | 12,453 | 11,935 | 11,568 | 11,284 | 11,052 | 10,856 | 10,684 | 10,535 | 10,401 | 10,280 | 10,168 | 10,066 | 9,971 |
| $\frac{1}{\mathbf{A}} \frac{d}{dp} \left(\frac{\rho}{a} \right)$ | 60 | 11,976 | 11,088 | 10,194 | 9,675 | 66,6 | 9,014 | 8,774 | 8,557 | 8,409 | 8,264 | 8,143 | 8,004 | 2,896 | 7,794 | 2,699 |
| $\frac{1}{\Lambda} \frac{dq}{dp}$ | -4- | 1,0631 | 1,1618 | 0,6600 | 0,4763 | 0,3788 | 0,3175 | 0,2752 | 0,2440 | 0,3201 | 0,2009 | 0,1853 | 0,1723 | 0,1613 | 0,1518 | 0,1435 |
| r 1 - | - 9 - | 1,54887 | 1,43834 | 1,32588 | 1,25913 | 1,21129 | 1,17395 | 1,14322 | 1,11714 | 1,09441 | 1,07425 | 1,05617 | 1,03980 | 1,02477 | 1,01088 | 0,99801 |
| | 1 1 | 549,404 | 536,500 | 521,866 | 512,353 | 505,110 | 499,186 | 464,124 | /89,686 | 485,709 | 482,093 | 478,776 | 475,707 | 472,839 | 470,141 | 467,600 |
| $\epsilon = \int_{0}^{1} \frac{dq}{T}$ | | 0,26273 | 0,31356 | 0,36814 | 0,40205 | 0,42711 | 0,44693 | 0,46392 | 0,47840 | 0,49120 | 0,50270 | 0,51297 | 0,52266 | 0,53150 | 0,53975 | 0,54744 |
| $-\int_{0}^{t} h dt = \int_{0}^{t} \frac{dq}{T}$ | - | 126,747 | 148,470 | 170,639 | 183,778 | 193,163 | 200,457 | 206,394 | 211,481 | 215,862 | 219,726 | 223,178 | 236, 292 | 229,134 | 231,752 | 234,165 |
| de kilogrammes par mètre carré. | ; ; | 207,423 | 369,708 | 653,927 | 909,307 | 1146,689 | 1371,141 | 1585,431 | 1791,502 | 1990, 199 | 2183,469 | 2371,153 | 2554,223 | 2732,873 | 2907,722 | 3079,063 |
| PRESSION Pon en etmo- sphères. | 1 | 0,5 | | 2 | က | 4 | လ | 9 | 7 | ∞ | 6 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 |

températures initiale et sinale, on a

$$Q = \int_{t_1}^{t_2} h \, dt = -\int_{0}^{t_2} h \, dt - \left(-\int_{0}^{t_2} h \, dt\right),$$

et, en se servant des valeurs de la colonne 3 du tableau au liaire précédent,

$$Q = 200,457 - 148,470 = 51^{-1},987.$$

Cette quantité de chaleur est donc très-considérable; si l supposait que les parois chaudes du cylindre pussent sou de la chaleur à la vapeur qui se détend, cette chaleur ne se pas sussisante pour conserver constante la quantité de vape pour empêcher sa condensation partielle; la chaleur dev certainement être tirée d'une source spéciale.

La variation du travail intérieur se calcule à l'aide de quation

$$\Lambda(U_2-U_1)=q_2-q_1+\rho_2-\rho_1$$

Mais, d'après la Table X (de l'Appendice), on a, pour pression de 5 atmosphères,

$$q_1 = 153,741, \quad \rho_1 = 454,991,$$

et, pour une pression de 1 atmosphère,

$$q_2 = 100,500, \rho_2 = 496,300;$$

d'où l'on déduit

$$A(U_2-U_1)=-11^{cal},935$$
:

le signe (—) indique qu'il y a diminution du travail intér Ensin le travail extérieur, ou travail d'expansion corres dant à une quantité de vapeur constante, sera ici

$$AL = Q - A(U_2 - U_1) = 63^{cal},922,$$

ou bien

$$L = 424 \times 63,922 = 27102^{kgm},9.$$

Dans le cas actuel, outre la chaleur fournie Q, il y a er

me partie du travail intérieur qui est employée à la producion du travail extérieur.

M. Clausius a montré, dans son premier Mémoire, que le signe de la fonction h, qui dépend de la température, indique s'il faut fournir ou soustraire de la chaleur à la vapeur saturée pendant son expansion, pour qu'elle reste saturée, sans qu'il y ait en même temps condensation partielle. A cette époque, on ne possédait que pour la vapeur d'eau les données expérimentales qu'exige l'étude de cette question. Mais depuis que la Regnault a publié les résultats de ses expériences sur autres vapeurs, il est facile de voir si elles se comportent comme la vapeur d'eau. Il suffit de déterminer pour chaque peur le signe de h à diverses températures. La détermination de ce signe peut se faire aussi au moyen de la fonction h T; en effet, d'après l'équation (237), on a

(241)
$$hT = (a+t)\frac{d\lambda}{dt} - \lambda + q.$$

Pour les vapeurs dont on connaît, d'après M. Regnault (p.259), la chaleur totale (p.254) en sonction de la température, on trouve, à l'aide de la dernière équation :

Vapeur d'eau:

$$hT = -523,23 + t + 0,000 02 t^2 + 0,000 000 3 t^3;$$

Vapeur d'éther:

$$hT = +28,85 + 0,2257t - 0,0002596t^2;$$

Vapeur d'acétone :

$$hT = -40,473 + 0,2247t - 0,000119t^2;$$

^(*) Voyes les Mémoires de l'auteur dans le Bulletin trimestriel de la Société d'Histoire naturelle de Zurich, année 1863, p. 68 : Das Verhalten verschiedener Dëmpfe bei der Expansion und Compression; et Tabelle fur gesättigte Aether-dimpfe. Voyez aussi : Exposé des principes de la théorie mécanique de la chaber, par M. Combes (Bulletin de la Société d'Encouragement pour l'Industrie nationale, Paris, 1863-1864).

Vapeur de chloroforme:

$$hT = -29,462 + 0,2323t - 0,0000507t^2;$$

Vapeur de chlorure de carbone :

$$hT = -12,087 + 0,1041t - 0,000081t^2;$$

Vapeur de sulfure de carbone :

$$hT = -50,139 + 0,0101t - 0,0003308t^2$$
.

Ces formules montrent que, pour toutes les vapeurs m tionnées et dans les limites de la température pour lesque les formules de M. Regnault sont applicables, la valeur de et, par suite, celle de la fonction h sont négatives, la vap d'éther seule sait exception à cette règle.

Ces vapeurs se comportent donc comme la vapeur d'e Quand on a au commencement de l'opération de la vap sèche et saturée, il y aura dans l'expansion une condensat de vapeur, et dans la compression la vapeur se surchaus toutes les fois qu'on ne fournira et qu'on ne soustraira pas chaleur. La vapeur d'éther seule se comporte d'une mani opposée; elle se surchausse dans l'expansion, et elle se c dense en partie dans la compression. M. Hirn (*) a, le prem appelé l'attention sur cette propriété inverse de la vapeur ther. Mais cette vapeur est seule dans ce cas; toutes les au vapeurs que nous avons étudiées spécialement se rangel côté de la vapeur d'eau; il en est de même de celles de cool et de la benzine, qui n'ont pas été mentionnées plus he parce qu'on ne peut pas représenter pour elles la quantité par une fonction de la température; il nous manque, pour vapeur d'alcool, la formule qui donne la chaleur totale λ pour la vapeur de benzine, celle qui donne la chaleur du quide q.

^(*) HIRN, Confirmation expérimentale de la seconde proposition de la thé mécanique de la chaleur et des équations qui en découlent (Cosmos, xIII e and t. XXII, p. 413).

Les formules précédentes montrent que le premier terme second membre, indépendant de t, décide déjà du signe hT; ce terme représente la valeur de hT pour t=0: il sit donc de le déterminer. Pour cela, saisons t=0 dans l'étion (241), et affectons les quantités relatives à cette temature de l'indice 0, nous aurons, puisque $q_0=0$,

$$(hT)_{\bullet} = a\left(\frac{d\lambda}{dt}\right)_{\bullet} - \lambda_{\bullet}.$$

lais, d'après M. Regnault, la formule empirique qui donne haleur totale peut s'écrire

$$\lambda = \alpha + \beta t + \delta t^2,$$

s laquelle α , β et δ sont des constantes que M. Regnault a erminées pour les dissérentes vapeurs. In en tire

$$\frac{d\lambda}{dt} = \beta + 2\delta t,$$

par suite, pour t = 0,

$$\lambda_0 = \alpha$$
 et $\left(\frac{d\lambda}{dt}\right)_0 = \beta$,

ù enfin

$$(hT)_0 = \beta a - \alpha.$$

Pour la vapeur de benzine, M. Regnault donne (Remarque, 260)

$$\lambda = 109,00 + 0,24429t - 0,0001315t^2$$
.

après cela, $\alpha = 109,00$; $\beta = 0.24429$, et comme a = 273, il ent

$$(hT)_0 = -42,309.$$

Cette vapeur se comporte donc comme la vapeur d'eau.

On ne peut se servir du même procédé quand il s'agit de la peur d'alcool; mais le signe de (hT), peut aussi se trouver à aide de notre tableau.

L'équation

÷.

$$h = c + \frac{dr}{dt} - \frac{r}{T}$$

peut s'écrire

$$hdt = cdt + Td\left(\frac{r}{T}\right).$$

d'où l'on tire, en remplaçant cdt par dq,

$$\int \frac{h \, dt}{\mathbf{T}} = \int \frac{dq}{\mathbf{T}} + \frac{r}{\mathbf{T}}.$$

Il est clair que la valeur du second membre de cette équation doit diminuer quand la température s'élève, lorsque le est négatif, et cette diminution a réellement lieu; en essel, on obtient pour les valeurs du second membre relatives aux températures o, 40 et 80 degrés respectivement, 3, 1413; 3,1172 et 3,0447, quand on emploie pour r les chissres correspondants du tableau, et lorsqu'on se sert de l'équation (192), p. 254.

En résumé, nous avons trouvé que, sur huit espèces de vapeurs, la vapeur d'éther seule a la propriété inverse indiquée. On ne sait donner jusqu'à présent l'explication de ce sait (*).

^(*) Les calculs qui précèdent n'ont été faits que pour des températures pet élevées, et les conclusions doivent subir une modification importante. Lorsque t augmente, à partir de zéro, dans le deuxième membre de la formule (2/1), et membre, d'abord négatif, augmente algébriquement, devient nul, puis positif et continue à croître. C'est vers 120 degres pour le chloroforme, et 100 degres pour la benzine, que cette inversion a lieu. Ainsi, pour ces deux vapeurs, h quantité h serait négative aux basses températures, nulle à une certaine température, et positive aux températures supérieures. Au-dessous de la température d'inversion, il y aurait condensation partielle de vapeur par la détente, et sur chauffement par la compression; au-dessus de cette température les phénomènes seraient inverses. Cette curieuse indication de la théorie, soupçonne d'abord par M. Rankine, puis formulée par MM. Combes et Dupré, a été récenment vérifiée par l'observation, pour le chlorosorme et la benzine (Mémoire sur la détente et la compression des vapeurs saturées, par M. Cazin: Annales de Chimie et de Physique, juillet 1868). L'exception apparente de l'éther, dont il est question dans le texte, se trouve maintenant expliquée: c'est vers - 1156 qu'aurait lieu l'inversion; voilà pourquoi, aux températures ordinaires el élevées, cette vapeur diffère de la vapeur d'eau dans les mêmes circonstances. Au contraire, c'est vers + 520° que cette dernière subirait l'inversion, et il est difficile d'observer l'esset produit à de telles températures. Le chlorosorme et la benzine se prêtaient heureusement à une recherche expérimentale, parce que (Note des Traducteurs.) leurs températures d'inversion sont accessibles.

II. — Lignes adiabatiques d'un mélange de vapeur et de liquide.

La ligne adiabatique montre comment la pression varie avec volume, lorsque pendant l'expansion ou la compression il y a ni addition ni soustraction de chaleur.

Comme nous supposons toujours qu'il y ait égalité entre la pression extérieure et la force expansive du mélange, nous pouvons nous servir de l'équation (227), p. 291, en y faisant Q = 0; on a alors

$$o = dq + T d \left(\frac{x r}{T}\right),$$

équation qui est intégrable; si l'on divise par T et si l'on pose

$$\int_0^t \frac{dq}{T} = \tau,$$

il vient

$$\frac{xr}{T} + \tau = \text{const.}$$

L'intégrale τ peut se calculer, pour les diverses vapeurs, à l'aide des formules qui donnent q (p. 254); pour la vapeur d'eau, on trouve les valeurs de cette intégrale dans la colonne 4 du tableau auxiliaire, p. 307.

En désignant par t_1 , τ_1 et r_1 les valeurs initiales de t, τ et r, on a

$$\frac{xr}{T} + \tau = \frac{x_1 r_1}{T_1} + \tau_1,$$

équation qui fournit le moyen de calculer la quantité de vapeur x pour une température quelconque t, et la pression correspondante p.

C'est cette équation qui a été établie pour la première sois par MM. Clausius et Rankine, et qui indique aussi les propriétés remarquables des vapeurs saturées que nous avons signalées à propos des recherches relatives à la courbe d'une

quantité constante de vapeur; mais elle les montre d'une manière plus explicite, car elle n'indique pas seulement que la quantité de vapeur varie dans le changement d'état suivant la courbe adiabatique, qu'il y a par conséquent vaporisation ou condensation; elle permet encore de calculer la quantité spécifique de vapeur x à chaque instant.

M. Clausius écrit autrement cette formule: il considère dans l'expression dq = c dt, la chaleur c du liquide comme à peu près constante (il prend pour l'eau c = 1,013, ce qui correspond à la température de 100 degrés, tandis que j'ai adopté la valeur moyenne 1,0224 dans les écrits que j'ai publiés jusqu'ici, et qui avaient pour objet des applications techniques où les températures sont élevées). On trouve alors approximativement à cause de l'équation (242),

$$\tau = \int_0^t \frac{c \, dt}{T} = c \log n \acute{e} p \, \frac{T}{a}$$

et on a, au lieu de l'équation (243),

$$\frac{xr}{T} = \frac{x_1 r_1}{T_1} + c \log \text{n\'ep} \frac{T_1}{T}$$
:

c'est cette forme que M. Clausius a adoptée.

Je supposerai néanmoins dans la suite que la fonction τ de la température ait été calculée exactement, parce que sa détermination rigoureuse n'offre pas de difficultés, et parce que notre tableau auxiliaire nous dispense de nouveaux calculs dans la résolution de problèmes numériques; nous nous servirons donc toujours de l'équation (243).

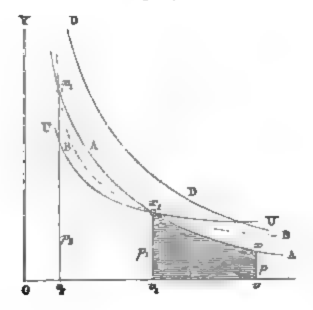
On peut facilement tracer de la manière suivante la courbe adiabatique qui passe par un point x_i (fig. 34) correspondant à l'état initial (p_i, v_i, x_i) . Supposons qu'on donne la température initiale t_i et la quantité spécifique de vapeur x_i ; on connaît alors la pression p_i et la quantité u_i correspondantes. Le volume initial de l'unité de poids du mélange est donné par la relation

$$v_1 = x_1 u_1 + \sigma$$
.

A une autre pression p et à la température correspondante t,

ne trouve la quantité de vapeur x à l'aide de l'équation (243). L'est pour faciliter ces calculs qu'on a inscrit dans les co-

Fig. 34.



Lonnes 4 et 6 du tableau auxiliaire (p. 307) les valeurs de τ et de $\frac{r}{T}$; la chaleur de vaporisation y a été calculée par la formule $r = \rho + \Lambda pu$ à l'aide de la Table X (de l'Appendice); la colonne 5 du tableau auxiliaire contient ces valeurs.

Si on trouve $x > x_1$, une vaporisation a lieu, tandis que si $x < x_1$, il y a condensation; lorsque dans le premier cas x > 1, cela montre que la vapeur s'est surchaussée, et alors on ne peut plus appliquer nos formules, parce qu'elles ne sont vraies qu'autant que les vapeurs sont saturées.

Quand x est déterminé et quand on a trouvé $x \le r$, il vient, pour le volume correspondant du mélange,

$$v = xu + \sigma$$
:

et, pour le rapport de compression, que nous désignerons dorénavant par e,

$$\epsilon = \frac{v_1}{v}$$

On peut donc, en partant d'un certain état initial, calculer le volume spécifique « correspondant à une pression quelconque, et, par suite, construire graphiquement la courbe adia-

batique relative au mélange de vapeur et de liquide. Il est vrai qu'on ne peut pas trouver par la théorie l'équation de cette courbe sous la forme p=f(v); ce n'est qu'au moyen de détours qu'on obtient un certain nombre de points isolés. C'est cette raison qui a empêché jusqu'à présent que les formules de la théorie mécanique de la chaleur fussent appliquées d'une manière générale au calcul des machines à vapeur; mais donnons d'abord un exemple numérique.

On a dans un cylindre i kilogramme de vapeur d'eau saturée et sèche sous la pression de 4 atmosphères; alors $x_1 = 1$ kilogramme, et d'après le tableau auxiliaire (p. 307)

$$\tau_i = 0,42711, \quad \frac{r_i}{T_i} = 1,21129;$$

et

$$u_1 = 0,4474,$$

d'après la Table X (de l'Appendice). Pour le volume initial, il vient

$$v_1 = u_1 + \sigma = 0^{mc},4484,$$

et, en vertu de l'équation (243),

$$\frac{xr}{T} + \tau = 1,63840.$$

La vapeur continue à se dilater en surmontant une résistance égale à sa force expansive, sans qu'on lui ajoute ni qu'on lui enlève de la chaleur, et lorsque la pression est descendue à 1 atmosphère, on trouve

$$x = 0^{kil}, 9211,$$

puisque les valeurs de τ et de $\frac{r}{T}$, qui correspondent à cette pression (p. 307), sont $\tau = 0.31356$ et $\frac{r}{T} = 1.43834$.

Ici on a $x < x_1$; il y a condensation pendant la détente: nous devions nous attendre à ce résultat d'après ce qui a été dit à la page 304.

A la pression de 1 atmosphère correspond (Table X) la valeur u = 1,6494, et, par suite, on aura pour le volume du mé-

ıge

$$v = xu + \sigma = 1^{mc}, 5203.$$

Le rapport de la détente sera

$$\varepsilon = \frac{v}{v_1} = 3,390.$$

La quantité de vapeur condensée est $1-x = 0^{kil}$, 0789; elle st assez petite, elle a néanmoins une influence notable sur à résultat final; car sans cette condensation on aurait eu

$$v = u + \sigma = 1,6504$$

36

$$\varepsilon = \frac{v}{v_1} = 3,681.$$

Pour la vapeur d'eau saturée et sèche l'expansion est donc accompagnée d'une condensation partielle; avec une compression, au contraire, nous aurions trouvé x > 1, ce qui eût prouvé que la compression ne peut avoir lieu sans que la vapeur se surchausse; on suppose toujours que dans l'état initial il n'y ait pas d'eau liquide, en d'autres termes que le point x_1 (fig. 34) se trouve sur la courbe-limite DD. La courbe adiabatique se rapproche donc davantage de l'axe des abscisses que la courbe DD et reste en dehors de l'espace qui correspond à la vapeur surchaussée. Les autres vapeurs qui se trouvent dans les Tables de l'Appendice donnent les mêmes résultats, à l'exception de la vapeur d'éther, pour laquelle l'équation (243) donne x > 1 dans le cas de l'expansion, quand $x_1 = 1$ (*).

En examinant de plus près l'équation (243) on voit que les phénomènes peuvent changer complétement quand on ne suppose plus que la vapeur saturée soit sèche au commencement d'un changement d'état qui suit une ligne adiabatique.

Nous allons étudier d'abord l'autre cas extrême, celui où il n'y a que le liquide seul au commencement (1 kilogramme) à

^(*) On a vu, p. 312, à quelle restriction ces conclusions sont aujourd'hui soumises.

(Note des Traducteurs.)

la température t_1 et sous une pression extérieure p_1 égale à celle de la vapeur qui correspond à cette température. Le liquide se trouve, par exemple, dans un cylindre muni d'un piston qui repose sur sa surface et qui est soumis à une pression extérieure p_1 . Lorsqu'on diminue cette pression, le piston recule, et il se forme de la vapeur qui produit du travail. Quand il n'y a ni addition ni soustraction de chaleur, on peut analyser l'opération au moyen des formules indiquées; l'évaporation du liquide est accompagnée d'un abaissement de température, et d'une diminution de pression, et le tracé de la courbe adiabatique que suivent à chaque instant la pression et le volume peut être obtenu par la méthode indiquée plus haut : il suffit de faire le volume initial égal à σ et la quantité de vapeur initiale x_1 égale à zéro.

Prenons, par exemple, i kilogramme d'eau à la température $t_1 = 144$ degrés, et sous la pression de 4 atmosphères, et supposons que la pression extérieure ait diminué en suivant la courbe adiabatique jusqu'à i atmosphère; alors la température sera devenue t = 100 degrés, et la quantité de vapeur qui s'est formée se calculera d'après l'équation (243) par la relation

$$\frac{xr}{T}+\tau=\tau_i;$$

nous trouvons, en nous servant des valeurs numériques du dernier exemple,

$$x = 0^{kil}, 0.7894.$$

Le volume du mélange est

$$v = xu + \sigma = 0^{mc}, 1312,$$

et le rapport de détente

$$\varepsilon = \frac{c}{c_1} = \frac{c}{\sigma} = 131,2,$$

le volume spécifique de l'eau étant $\sigma = 0,001$.

Les vapeurs saturées qui se comportent comme celle de l'eau présentent donc ce résultat remarquable : quand il y a

nsion suivant la courbe adiabatique entre deux pressionstes données p_i et p, la vapeur se condense partiellement, commencement il n'y a que de la vapeur saturée et sè; le liquide se vaporise au contraire si au commencement y a pas de vapeur. On conclut de là qu'entre les mêmes sions il existe un certain mélange de vapeur et de liquide r lequel la quantité spécifique de vapeur x_i est la même au mencement et à la fin de l'opération; le calcul confirme e conclusion; en faisant $x = x_i$ dans l'équation (243), on our ce mélange

$$x_{i} = \frac{\tau_{i} - \tau}{\frac{r}{T} - \frac{r_{i}}{T_{i}}}.$$

renons, par exemple, la vapeur d'eau et 1 et 4 atmosphères r les pressions-limites : nous trouverons, en nous servant ours des nombres du tableau auxiliaire (p. 307) et de la le X (de l'Appendice),

$$x_1 = 0^{kil}, 5001,$$

simplement $x_1 = 0.50$ avec une grande approximation. si lorsqu'il y a au commencement autant de vapeur que de iide, la même proportion existe encore dans le mélange à n de l'expansion. Cela montre simplement que la courbe batique et la courbe d'une quantité constante de vapeur coupent dans les deux états-limites comme cela a été iqué dans la fig. 34, p. 315. La courbe ponctuée BB resente la courbe d'une quantité constante de vapeur pour u et les liquides qui se comportent comme elle, tandis que ourbe AA représente la courbe adiabatique. Il y a deux iodes entre les deux états extrêmes : pendant la première, vant la courbe adiabatique, il y a vaporisation; dans l'autre i a condensation; de sorte qu'à la sin on retrouve la même antité de vapeur qu'au commencement. En se servant des eurs de τ et de r: T du tableau auxiliaire p. 307, on peut ssi déterminer, à l'aide de l'équation (244), les proportions mélange pour d'autres valeurs des pressions extrêmes; on

trouve ainsi, par exemple, pour les pressions de 10 et 5 atmosphères, de 5 et 1, de 1 et $\frac{1}{2}$, respectivement $x_1 = 0.5606$, 0.5044 et 0.4599, c'est-à-dire des nombres qui s'approchent tous de la valeur $x_1 = 0.5$. Mais ici les écarts sont déjà trop grands pour qu'on puisse conclure une loi simple, pour qu'on puisse supposer, par exemple, que l'équation (244) conduise toujours à la même valeur de x_1 , telle que $x_1 = 0.5$ pour l'eau, quelles que soient les températures extrêmes.

Supposons pour un moment que cela ait lieu; en désignant cette valeur constante de x_1 par k, et en différentiant l'équation (244), on trouve

$$k = -\frac{d\tau}{d\left(\frac{r}{T}\right)}$$

ou bien, en remplaçant τ par sa valeur tirée de l'équation (242),

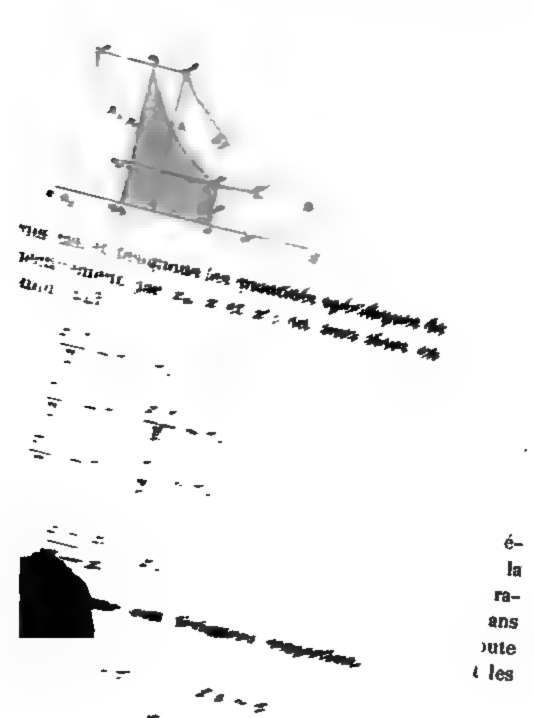
$$k = \frac{c}{\frac{r}{T} - \frac{dr}{dt}}.$$

Remplaçons encore $\frac{r}{T}$ par sa valeur déduite de l'équation (229), on trouve pour la fonction h de M. Clausius:

$$h = -\frac{1-k}{k}c.$$

Lorsqu'on multiplie les deux membres de cette équation par dt et qu'on intégre de zéro à t, l'intégrale de hdt paraîtra comme un multiple de l'intégrale de cdt ou de q. Mais les valeurs du tableau auxiliaire p. 307, colonne 3, et de la Table X (de l'Appendice) ne confirment pas plus ce résultat pour les autres vapeurs que pour la vapeur d'eau.

Nous avons à présenter une autre considération très-importante. Partons d'une certaine pression initiale p_i et prenons les quantités de vapeurs o, x_i et 1 comme celles qui correspondent successivement à cette pression; menons aussi les trois courbes adiabatiques A_0 , A, A_1 (fig. 35) relatives à ces trois états initiaux. Les courbes auront entre elles une relation



initiale déterminée le tracé de la courbe adiabatique qui correspond à une quantité de vapeur initiale quelconque x_1 , lo qu'on connaît les tracés des deux courbes adiabatiques e trêmes (relatives aux quantités de vapeur $x_1 = 0$ et $x_2 = 0$ pour cette même pression; il sussit de choisir sur le trajet $x_1 = 0$ (fig. 35) le point x de sorte que le rapport des longueurs $x_2 = 0$ et $x_1 = 0$ et $x_2 = 0$ et $x_3 = 0$ que les courbes d'une quantité constante de vapeur sont liée entre elles de la même manière.

Il nous reste encore à déterminer le travail extérieur que l'on gagne ou que l'on dépense quand le mélange de vapeu et de liquide passe d'un état à un autre en suivant la courbe adiabatique, c'est-à-dire sans qu'on lui fournisse ou qu'on lui enlève de chaleur. Il y a simplement à faire dQ = 0 dans l'équation fondamentale

$$dQ = A(dU + dL),$$

et on trouve alors pour ce travail évalué en unités de chaleur

$$AdL = -AdU$$
,

ou bien en remplaçant d'U par sa valeur tirée de l'équation (220)

$$\mathbf{A} d\mathbf{L} = -dq - d(x\rho);$$

et ensin, en intégrant,

(247)
$$AL = q_1 - q + x_1 \rho_1 - x \rho.$$

Comme la quantité spécifique de vapeur x, relative à l'état final, peut se déterminer par l'équation (243), le travail L se trouve sans difficulté.

Revenons maintenant à l'exemple numérique (p. 316); en supposant qu'un mélange d'eau et de vapeur se détende de 4 atmosphères à 1 atmosphère, suivant une courbe adiabatique, on a trouvé $x = 0^{kil}$, 9211 à la fin de la détente, la vapeur étant sèche et saturée au commencement. Mettons cette valeur dans l'équation (247), en y faisant

$$x_1 = 1$$
, $q_1 = 145,310$, $q = 100,500$, $\rho_1 = 461,496$, $\rho = 496,300$,

Ins

$$AL = 49^{cal}$$
, 164

$$L = 20845^{kgm}, 5.$$

contraire, il n'y a pas de vapeur au commencest-à-dire si $x_1 = 0$, on a trouvé (p. 318) x = 0.07894, e cas l'équation (247) donne, pour les mêmes presrêmes,

$$AL = 5^{cal}, 632,$$

 $L = 2388^{kgm}, 0.$

oute autre valeur de la quantité de vapeur x comprise et 1, on trouvera le travail extérieur avec la même fais les trois valeurs du travail L_0 , L et L', qui cornt aux trois quantités de vapeur o, x_1 et 1, ont entre relation simple, quand les pressions finales sont les

s l'équation (247), on a

$$\mathbf{AL}_0 = q_1 - q - x_0 \rho,$$
 $\mathbf{AL} = q_1 - q + x_1 \rho_1 - x \rho,$
 $\mathbf{AL}' = q_1 - q + \rho_1 - x' \rho.$

mbinant convenablement ces dernières équations et empte de la relation (245), on a

$$AL = x_1(AL' - AL_0) + AL_0$$

le relation que nous avions déjà trouvée, d'après l'é-246), pour les volumes sinaux. On a ombré, dans la a surface qui représente le travail L. Lorsque les traet L' sont déterminés, comme cela avait lieu dans e précédent, on peut facilement calculer L pour toute leur de x_1 comprise entre o et 1, en admettant les pressions sinales.

avons, dans notre exemple,

$$AL = 43,532 x_1 + 5,632;$$

ant $x_1 = 0.80$, on a

$$AL = 40^{cal}, 458.$$

Lorsqu'on prend toujours les mêmes pressions limites p_i et p_i , le travail diminue d'autant plus que la quantité de vapeur initiale x_i est plus petite : ce qui se conçoit sans peine.

Après avoir indiqué le tracé de la courbe adiabatique pour un mélange de vapeur et de liquide, nous sommes en mesure d'appliquer à ce mélange les propositions générales que nous avons développées dans la première Section (p. 82). Nous trouvions (p. 84) que, pour tout passage d'une courbe adiabatique à une autre, l'intégrale

$$\mathbf{P} = \int \frac{d\mathbf{Q}}{\mathbf{AS}}$$

était une quantité constante, à condition que le passage se sit suivant un trajet reversible. En remplaçant dans cette intégrale S par la température absolue T, et dQ par sa valeur tirée de l'équation (227), on a

$$\mathbf{AP} = \int \left[\frac{dq}{\mathbf{T}} + d \left(\frac{xr}{\mathbf{T}} \right) \right] \cdot$$

En nous servant de la relation (242) et en intégrant, nous obtenons

(249)
$$\mathbf{AP} = \left(\tau + \frac{xr}{\mathbf{T}}\right) - \left(\tau_{i} + \frac{x_{i} r_{i}}{\mathbf{T}_{i}}\right),$$

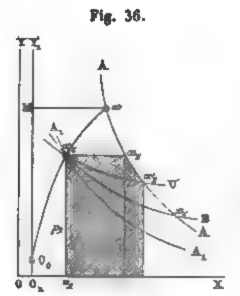
les quantités affectées de l'indice 1 correspondant à l'état initial.

Le premier terme du second membre de l'équation (249) représente, d'après ce qui a été dit à propos de l'équation (243), la constante de la courbe adiabatique A (fig. 36), et le second terme la constante de la courbe adiabatique A₁ sur laquelle se trouve le point de départ x_1 ; on conclut de là que le poids thermique P doit nécessairement être constant. Supposons que les deux courbes soient données par leurs constantes, et que le mélange suive un trajet reversible entre les deux courbes; on peut facilement trouver l'état final, parce que P est connu. Si, par exemple, le passage s'était effectué suivant la courbe isothermique, c'est-à-dire sous une pression constante et à une température constante ($x_1, x_2, fig. 36$), on aurait, en appelant x_2

a quantité de vapeur finale,

250)
$$\mathbf{AP} = \frac{r_i}{T_i}(x_i - x_i) = \frac{r}{T}(x_i - x_i).$$

Comme P est connu par hypothèse, on déterminera x, et



ensuite le volume final. Si l'on avait au commencement $x_i = 0$ et à la fin $x_i = 1$, on trouverait

$$\mathbf{P} = \frac{r_1}{\mathbf{AT}} = \frac{r}{\mathbf{AT}}.$$

Cette formule donne une signification particulière au rapport T qui figure fréquemment dans nos formules, et dont les valeurs, correspondant à diverses pressions, ont été inscrites pour la vapeur d'eau dans le tableau auxiliaire de la page 307. Lorsqu'on divise cette valeur par $A = \frac{1}{424}$, on trouve P, c'està-dire la somme des poids thermiques qu'il faut fournir à l'unité de poids du liquide pour la transformer sous une pression constante en vapeur saturée à la même température. La colonne 6 du tableau auxiliaire montre que la valeur de P diminue lentement pour la vapeur d'eau, quand la pression augmente. Pour une autre quantité de vapeur $(x_1 - x_1)$, on détermine le poids thermique d'après l'équation (250); dans le cas où l'on aurait formé l'unité de volume de vapeur, il faudrait remplacer $(x_1 - x_1)$ par le poids de l'unité de volume.

Mais, d'après les indications de la page 278, on a $\gamma=1$: u avec une approximation suffisante; il résulte de là que nous pouvons considérer la quantité $\frac{r}{AuT}$ comme le poids thermique qu'il faut fournir au liquide à la température t pour produire l'unité de volume de vapeur à la même température et sous une pression constante. Cette quantité est précisément $\frac{dp}{dt}$ d'après l'équation (212); on a de cette manière une nouvelle signification de ce coefficient différentiel.

D'un autre côté, la quantité

$$\tau = \int_0^t \frac{dq}{T}$$

représente également un poids thermique: c'est celui qu'il faut communiquer à l'unité de poids du liquide pour la porter de 0° à t° sous une pression constante ou, plus généralement, puisque nous devons pour le moment considérer les liquides comme incompressibles, pour le porter de 0° à t° sans qu'il y ait formation de vapeur.

En désignant par C la constante de la courbe adiabatique, il faut faire dans l'équation (249)

$$C = \frac{\tau}{A} + \frac{xr}{AT},$$

et alors C représente le poids thermique qu'il faut fournir à l'unité de poids du liquide à 0 degré pour former sous une pression constante x kilogrammes de vapeur dont la température soit t.

Prenons maintenant pour l'abscisse du point O, la ligne 00, (fig. 36), qui donne le volume σ du liquide à 0 degré, et pour l'ordonnée la ligne OO, qui représente la pression de la vapeur correspondant à cette température; nous pouvons supposer que le passage suivant la courbe adiabatique A se fasse de la manière suivante : le liquide est d'abord porté de la température o degré à la température t degré, sous une pression qui augmente de la même manière que celle de la vapeur saturée

pour le même accroissement de température; comme il ne se forme pas de vapeur pendant cette partie de l'opération, et comme le volume du liquide est regardé comme constant, le passage se fait suivant le trajet O.M, et le poids thermique correspondant est

$$\int \frac{dq}{\mathbf{AT}} = \frac{\tau}{\mathbf{A}}.$$

En admettant qu'ensuite il y ait formation de la quantité de vapeur x sous une pression constante, et suivant le trajet Mx (fig. 36), le poids thermique relatif à cette seconde partie de l'opération sera, d'après ce qui précède, $\frac{rx}{AT}$.

Mais nous venons de voir que l'ensemble de ces deux poids représente la constante C de la courbe adiabatique A; on peut donc considérer cette constante comme le poids thermique nécessaire pour produire avec l'unité de poids du liquide à o degré, et sous la pression que possède la vapeur à cette température, x kilogrammes de vapeur à la température t, que l'opération soit effectuée suivant le trajet O, Mx ou bien suivant tout autre trajet O, x, x (fig. 36).

La constante de la courbe adiabatique peut se mettre sous une autre forme; en prenant la valeur de x tirée de la relation $v = xu + \sigma$ et se servant aussi de l'équation (212), on trouve

(253)
$$C = \frac{\tau}{A} - \sigma \frac{dp}{dt} + v \frac{dp}{dt}.$$

Si l'on pouvait exprimer ici la quantité τ et le coefficient différentiel $\frac{dp}{dt}$ simplement comme des fonctions de p, l'équation de la courbe adiabatique serait donnée sous la forme p = f(v): jusqu'à présent on n'a pas pu malheureusement y parvenir. Nous reviendrons plus loin sur les essais qu'on a tentés.

Supposons que nous ayons tracé les deux courbes adiabatiques A et $A_1(fig. 36)$ qui sont déterminées par leurs constantes, et que le passage de l'état initial x_1 à la deuxième courbe adia-

batique ait eu lieu suivant la courbe B d'une quantité constante de vapeur x_1 , alors on aurait

$$AC = \tau + \frac{x_1 r}{T}.$$

On pourrait bien (il est vrai que ce serait par tâtonnements) tirer de cette relation la température sinale t, et ensuite la pression correspondante et le volume; on aurait ainsi les coordonnées des points d'intersection x_i de la courbe d'une quantité constante de vapeur avec la seconde courbe adiabatique A.

Lorsqu'au contraire le passage s'effectue suivant une courbe isodynamique, c'est-à-dire quand U conserve une valeur constante, il faut déterminer la quantité de vapeur sinale, que nous désignerons ici par x_1 , au moyen de l'équation (233); il vient alors

$$x_3 = \frac{q_1 + x_1 \rho_1 - q}{\rho}.$$

Cette valeur, substituée dans la formule précédente, sournit encore une équation, au moyen de laquelle on pourrait déterminer la température t, la pression p et le volume v relatifs à l'état sinal; ce seraient les conditions du point d'intersection x_s (fig. 36) de la courbe isodynamique avec la courbe adiabatique. Ce moyen d'obtenir le point d'intersection x_s est, il est vrai, très-pénible, parce qu'on ne peut déterminer que par tâtonnements la température sinale t.

Il est plus commode, en pareil cas, de représenter graphiquement les deux courbes adiabatiques A et A_1 , ainsi que les courbes isothermique et isodynamique qui correspondent à l'état initial x_1 , et de chercher ainsi les points d'intersection x_2 et x_3 . En procédant ainsi, on détermine en même temps, d'après les indications des pages 83 et suivantes, la quantité P relative au passage d'une courbe adiabatique A_1 à une autre A_2 il suffit pour cela de diviser par A_3 l'aire de la surface ombrée sur la fig. 36.

Il résulte des considérations précédentes et de celles que nous avons présentées aux pages 83 et 130 qu'il y aura un très-

prand avantage à représenter par des équations simples de la forme p = f(v), comme cela peut se faire pour les gaz permanents, le tracé des différentes courbes dont il est ici question. Malheureusement cela n'est pas possible dans l'état actuel de la science. On a d'abord essayé de représenter le tracé de la courbe adiabatique par des formules empiriques simples, parce que ces courbes donnent la loi de la diminution de pression qui a lieu dans le cylindre d'une machine à vapeur pendant la détente. Le premier essai de ce genre a été fait par la formule de la vapeur d'eau saturée est représentée par la formule approximative

$$pv^{\mu}=p_{1}v_{1}^{\mu},$$

Tal de la vapeur d'eau saturée, et μ une grandeur constante u'il évalue à $\frac{10}{9} = 1,111$. M. Rankine ne dit pas s'il faut supposer dans l'application de cette formule que la vapeur soit che au commencement de l'expansion. Cette question n'est cependant pas sans importance, comme je le montrerai.

M. G. Schmidt (*) s'est servi plus tard de cette formule; mais il suppose simplement que la vapeur d'eau saturée se comporte sous tous les rapports comme un gaz permanent, et que les courbes adiabatiques soient identiques pour ces deux espèces de fluides. Il prend donc, comme pour un gaz permanent, $\mu = 1,410$, hypothèse qui n'est justifiée par rien et qui conduit à des résultats très-inexacts.

M. Grashof (**) est revenu plus tard à cette question, et il déduit de ses calculs $\mu = 1,140$; il suppose que la vapeur

^(*) RANKINE, Manual of Applied Mechanics: A Manual of the Steam engine P-385.

^(**) Gustave Schmidt, Théorie des machines à vapeur, 1861.

^(***) GRASHOF: Avant-propos dans Völker's Indicator, Berlin, 1863; — Bultin de la Société des Ingénieurs allemands, t. VIII, p. 151.

d'eau soit saturée au commencement, mais qu'il n'y ait point d'eau liquide. Je vais examiner de plus près cette question à cause de son importance; je déterminerai la quantité µ de l'équation (254) par la même méthode que M. Rankine et M. Grashof, mais en me servant de mes tableaux très-exacts; je considérerai d'abord la vapeur saturée et sèche au conmencement, puis la vapeur mêlée avec le liquide. C'est à l'aite des équations générales de la théorie mécanique de la chaleur que je vérisierai si l'équation (254) est exacte ou si elle n'est qu'une sormule approchée. En nous reportant à nos Recherches sur les gaz permanents, p. 139, on est disposé à admeure que la formule (254) joue aussi pour les vapeurs un rôle inportant. Lorsqu'on a calculé, d'après la manière indiquée, k volume v pour une pression finale donnée, en partant d'un certain état initial (p_1, v_1) , et lorsqu'on prend l'équation (254) pour celle d'une courbe adiabatique, on trouve sacilement à valeur de la constante μ :

(255)
$$\mu = \frac{\log \frac{p_1}{p}}{\log \frac{v}{v_1}}.$$

Dans l'exemple de la page 316, nous avions dans l'état initial de la vapeur saturée et sèche sous la pression p_i de 4 auto-sphères; puis l'expansion se faisait suivant la courbe adiabetique jusqu'à ce que la pression fût devenue de 1 atmosphère; nous trouvions pour le rapport de détente

$$\varepsilon = \frac{v}{v_0} = 3,390;$$

portant ces valeurs dans l'équation (255), on trouve pour celle exemple particulier

$$\mu = 1,1354.$$

On peut déterminer par la même méthode la quantité prour d'autres pressions initiales et finales, et voir si elle est réellement constante. J'ai fait une série de calculs de ce genre, et j'ai consigné leurs résultats dans le tableau suivant :

Valeurs calculées de x, ε, μ.

| RESSION Initiale Pi en atmosphères. | PRESSION FINALE p EN ATMOSPHÈRES : | | | | |
|--------------------------------------|------------------------------------|---------|----------|--------|--|
| | 0,5 | 1 | 2 | 4 | |
| | | V aleur | s de x. | • | |
| 8 | 0,8541 | 0,8844 | 0,9182 | 0,9564 | |
| 4 | 0,8882 | 0,9211 | 0,9580 | n | |
| 2 | 0,9241 | 0,9598 | " | " | |
| 1 | 0,9614 | " | " | " | |
| | | Valeur | s de c. | | |
| 8 | 11,577 | 6,236 | 3,375 | 1,834 | |
| 4 | 6,282 | 3,390 | 1,837 | ,, | |
| 2 | 3,409 | 1,842 | <i>"</i> | " | |
| 1 | 1,848 | " | ** | " | |
| | | Valeur | s de μ. | | |
| 8 | 1,1321 | ı, 1360 | 1,1396 | 1,1431 | |
| 4 | 1,1315 | 1,1354 | 1,1399 | N | |
| 2 | 1,1304 | 1,1344 | " | " | |
| 1 | 1,1291 | " | " | " | |

Pour les pressions initiales, j'ai pris $p_1 = 8, 4, 2, 1$ atmohères, et j'ai supposé qu'il n'y eût au commencement que la vapeur d'eau saturée et sèche; le tableau donne alors, ur les différentes pressions finales $p = 4, 2, 1, \frac{1}{2}$, la quantité écifique de vapeur x à la fin de la détente, le rapport de tente ε et la valeur de μ calculée d'après l'équation (255). 1 regard jeté sur ce tableau montre que la valeur de μ dinue sensiblement avec la pression finale pour une pression itiale déterminée, et qu'elle est d'autant plus grande pour le même pression finale que la pression initiale est plus ande; les variations sont pourtant si faibles, que l'on peut opter dans les limites du tableau, qui renferme tous les cas

que présentent les machines à vapeur, la valeur moyenne constante

$$\mu = 1,135,$$

qui coîncide presque avec celle qu'a donnée M. Grashof (*).

Lorsque nous adoptons cette valeur moyenne, c'est-à-dire que nous supposons admissible la formule de M. Rankine, nous trouvons le rapport de détente à l'aide de la pression initiale et de la pression finale :

(256)
$$\epsilon = \frac{v}{v_1} = \left(\frac{p_1}{p}\right)^{\frac{1}{\mu}}.$$

Le travail de détente évalué en unités de chaleur sera, d'après l'équation (80), p. 129, qui est relative aux gaz:

(257)
$$\mathbf{AL}_{i} = \frac{\mathbf{A} p_{i} v_{i}}{\mu - 1} \left[1 - \left(\frac{p}{p_{i}} \right)^{\frac{\mu - 1}{\mu}} \right].$$

Reste à savoir jusqu'à quel point les résultats de ces sormules coıncident avec ceux que l'on déduit de la sormule exacte (247), p. 322. Dans le tableau suivant, on a consigné les résultats du calcul pour des circonstances identiques à celles du tableau précédent:

^(*) Dans une Notice sur l'Indicateur de Völker (Journal de la Société des Ingénieurs autrichiens, xv° année), M. G. Schmidt, s'appuyant sur les résultats de M. Grashof, prend $\mu = 1,135$: nombre qui coı̈ncide parfaitement avec le mien. M. Schmidt a donc cessé de supposer que la quantité μ de la formule de M. Rankine soit identique à la valeur k = 1,410 des gaz permanents.

| Valeurs | calculées | de | ε, | AL, | AL. |
|----------------|-----------|----|----|-----|-----|
|----------------|-----------|----|----|-----|-----|

| 1 | PRESSION FINALE P EN ATMOSPHÊRES: | | | | |
|--------|-----------------------------------|----------|----------|--|--|
| 0,5 | 1 | 2 | 4 | | |
| | Valeur | rs de e. | ſ | | |
| 11,505 | 6,247 | 3,392 | 1,842 | | |
| 6,247 | 3,392 | 1,842 | " | | |
| 3,392 | 1,842 | " | " | | |
| 1,842 | " | ,, | " | | |
| | Valeurs | de AL, | | | |
| 94,90 | 74,02 | 51,35 | 26,73 | | |
| 70,95 | 49,22 | 25,63 | . " | | |
| 47,19 | 24,57 | ,, | " | | |
| 23,58 | " | " | " | | |
| | V aleurs | de AL. | • | | |
| 94,93 | 73,75 | 51,01 | 27,57 | | |
| 71,14 | 49,17 | 25,53 | " | | |
| 47.40 | 24,59 | " | ,, | | |
| 23,70 | , , | <i>"</i> | " | | |

valeurs de Alont été calculées à l'aide de l'équation (247), e on l'a indiqué plus haut par l'exemple de la page 322, que les valeurs de ε et de AL, ont été obtenues au des formules approximatives (256) et (257).

omparaison des deux séries de valeurs du travail extérieur les respectivement par l'équation approximative (257) la formule rigoureuse (247) montre une coïncidence tisfaisante; il en est de même pour le rapport de dé-On peut donc appliquer nos formules approchées à la ne à vapeur, et calculer le travail de détente par la for-

$$\mathbf{L}_{1} = \frac{p_{1} v_{1}}{\mu - 1} \left[1 - \left(\frac{v_{1}}{v} \right)^{\mu - 1} \right],$$

en prenant $\mu = 1,135$; mais cela n'est cependant justifié que si la vapeur d'eau est sèche et saturée au commencement de la détente.

Examinons maintenant si nos formules approchées peuvent servir et si l'on peut prendre $\mu = 1,135$, lorsque la quantité de vapeur x_1 est différente de l'unité au commencement de l'opération. A cet effet, j'ai calculé les valeurs de μ pour différentes pressions initiales et finales, en supposant

$$x_1 = 0.90, 0.80$$
 et 0.70,

Valeurs calculées de u.

et en me servant de l'équation (255). Les résultats de ces calculs sont consignés dans le tableau suivant :

| | , | ····· | carcarce | | ۳. |
|-------------------|-----------------------|-------|----------|--------|----|
| | | 1 | | | |
| PRESSION initiale | QUANTITÉ SPÉCIÉGNE de | | PRESSION | FINALE | EX |

| PRESSION initiale | QUANTITÉ spécifique de vapeur initiale | PRESSION FINALE EN ATMOSPHÈRES: | | | |
|----------------------|--|---------------------------------|----------|----------|--|
| en atmo- sphères. | x_{i} . | 0,5 | 1 | 2 | |
| | 0,90 | 1,1236 | 1,1268 | 1,1302 | |
| 4 | 0,80 | 1,1140 | 1,1164 | 1,1190 | |
| | 0,70 | 1,1019 | 1,1036 | 1,1047 | |
| | 0,90 | 1,1231 | 1,1264 | : | |
| 2 | 0,80 | 1,1141 | 1,1166 | • | |
| | 0,70 | 1,1028 | 1,1044 | , | |
| (| 0,90 | 1,1223 | " | ,, | |
| 1 | 0,80 | 1,1138 | •• | • | |
| | 0,70 | 1,1032 | <i>#</i> | ** | |

Ce tableau montre que l'exposant u de la formule empirique (254) varie avec la quantité de vapeur initiale x_i , mais qu'il est presque constant pour les mêmes quantités de vapeur initiales. Lorsqu'on prend la moyenne des valeurs de u qui correspondent à la même valeur de x_i , on trouve

$$x_1 = 1,$$
 $\mu = 1,135,$
 $x_1 = 0,90,$ $\mu = 1,125,$
 $x_1 = 0,80,$ $\mu = 1,115,$
 $x_1 = 0,70,$ $\mu = 1,103.$

s ces valeurs rentrent dans la formule empirique

$$\mu = 1,035 + 0,100 x_1,$$

ne peut évidemment appliquer que pour les valeurs comprises entre les limites 0,7 et 1. C'est ce qui a lieu les machines à vapeur; car on admet que la vapeur qui 1d dans les cylindres, surtout dans ceux des locomotives, être mélangée avec 25 ou 30 pour 100 d'eau liquide enée mécaniquement.

se mécaniquement. oique les résultats précédents ne soient qu'approchés, rvent néanmoins à éclaircir une question dont on s'est coup occupé dans ces derniers temps. Les courbes trapar les indicateurs adaptés aux machines à vapeur monque la diminution de la pression pendant la détente peut présenter approximativement par une hyperbole équilaon en a conclu que la vapeur d'eau se comportait comme az permanent qui se dilate à une température constante. conclu, de plus, que les formules de la théorie mécae de la chaleur conduisent à des résultats qui ne s'accorpas avec l'observation. On a essayé d'expliquer ces diffées en supposant que les parois des cylindres (même quand ne sont pas entourées d'une enveloppe de vapeur) fourent de la chaleur à la vapeur qui se détend, ce qui devrait sfet modifier considérablement la loi des pressions penla détente. On a fait encore remarquer que les propriétés vapeur doivent être influencées par la matière employée le graissage, et que cela peut aider à expliquer les dissées signalées. On ne peut nier que ces deux faits exercent certaine influence sur le phénomène; mais je crois qu'on eaucoup exagérée. D'après les calculs que j'ai faits prémment, on peut attribuer ces dissérences, au moins en e, à ce que la vapeur se trouve mêlée d'eau liquide dans nachines. Plus cette quantité d'eau est considérable, plus lantité spécifique de vapeur initiale x_1 est petite, et plus antité µ s'approche de l'unité, c'est-à-dire plus la courbe batique s'approche d'une hyperbole équilatère. On voit même que, pour un mélange tel que $x_1 = 0.32$ environ, le deux courbes coïncident presque.

Il m'est donc permis de dire que non-seulement l'exameldes courbes tracées par les indicateurs n'infirme pas les résidats de la théorie mécanique de la chaleur, mais qu'au contraire il donne une nouvelle confirmation des principes qui sont le base de notre étude. Nous reviendrons plus tard sur le rôle que joue la vapeur dans les cylindres des machines à vapeur, ainsi que sur les phènomènes qui s'y passent.

Dans les cas ordinaires de la pratique, on peut donc, sus scrupule, tracer la courbe adiabatique de la vapeur d'eau l'aide de la formule de Rankine:

$$pv^{\mu} = p_1 v_1^{\mu},$$

et prendre pour la constante μ la valeur que fournit notre formule empirique (259). La valeur $\mu = \frac{10}{9} = 1,111$, proposée par M. Rankine, n'est applicable, d'après cela, que pour une quantité de vapeur initiale égale à $x_1 = 0.76$, c'est-à-dire lorsqui la vapeur entraîne mécaniquement environ 25 pour 100 d'est en poids. J'ignore si M. Rankine est parti réellement de ceur composition du mélange dans sa détermination de la valeur p. Les tableaux que nous venons de donner semblent peut-être démontrer l'exactitude de la formule de M. Rankine, et l'on pourrait attribuer les différences qu'elle présente avec nos sor mules à une certaine incertitude sur les fonctions de la température qui entrent dans ces formules. Mais cela n'est pes admissible; car lorsqu'on calcule l'exposant μ pour certaines pressions-limites, en supposant que la quantité de vapeur initiale x_i soit peu différente de zéro, on trouve de grandes différences, et on acquiert la conviction que la formule empirique de M. Rankine n'est applicable que dans le cas où la vapeur d'eau, au commencement de l'opération, n'entraîne mécaniquement que peu ou point d'eau liquide. On peut, de reste, établir facilement une relation entre la quantité μ et les fonctions de la température données plus haut, et prouver de

te manière la justesse de la remarque que nous venons de e.

L'équation générale (III), p. 76, peut en esset s'écrire

$$dQ = \mathbf{AX} p \left(\frac{dp}{p} + \frac{\mathbf{Y} v}{\mathbf{X} p} \frac{dv}{v} \right).$$

Pour la courbe adiabatique, on a dQ = o; en posant en outre

$$\frac{\mathbf{Y}\,\mathbf{v}}{\mathbf{X}\,\mathbf{p}}=\mu,$$

n trouve

$$\frac{dp}{p} + \mu \frac{dv}{v} = 0.$$

Le supposant que μ fût constant, on trouverait par intégraion la formule (254) de M. Rankine. Si cette formule était igoureusement exacte, la quantité

$$\frac{\mathbf{Y} \mathbf{v}}{\mathbf{X} \mathbf{p}}$$

rait constante pour les mélanges de vapeur et de liquide. Ettons dans cette expression les valeurs de X et Y tirées séquations (224) et (225), p. 290, on obtient alors

$$\mu = \frac{\frac{r}{pu} v}{\frac{dq}{dp} - \sigma \frac{d}{dp} \left(\frac{\rho}{u}\right) + v \frac{d}{dp} \left(\frac{\rho}{u}\right)}.$$

Remplaçons encore v par $xu + \sigma$, et négligeons les termes \mathbf{a} i contiennent σ en facteur, nous trouvons

$$\mu = \frac{\frac{r}{A p u} x u}{\frac{1}{A} \frac{dq}{dp} + \frac{x u}{A} \frac{d}{dp} \left(\frac{\rho}{u}\right)}.$$

Pour examiner cette formule, on se sert des colonnes 7, 8 9 du tableau auxiliaire relatif à la vapeur d'eau (p. 307). La lumité $\frac{r}{Apu}$ est calculée au moyen de l'équation (215) p. 271; II.

on a aussi l'égalité

$$\frac{1}{\mathbf{A}}\frac{dq}{dp} = \frac{1}{\mathbf{A}}\frac{\frac{dq}{dt}}{\frac{dp}{dt}},$$

dans laquelle on peut déterminer la quantité $\frac{dq}{dt}$ à l'équation (190), p. 254, tandis que $\frac{dp}{dt}$ est inscrit dan lonne 2 du même tableau et a été trouvé par un procindiqué. On a calculé enfin la quantité $\frac{1}{\Lambda} \frac{d}{dp} \left(\frac{\rho}{u}\right)$ at des différences des valeurs de $\frac{\rho}{u}$ inscrites dans la Tal l'Appendice).

Partons d'un certain état (x_1, t_1) et mettons dans tion (260) la valeur de x tirée de l'équation (243 voyons alors que μ varie très-lentement avec la temp si lentement qu'on peut le considérer comme consta certaines limites; les variations de μ se font de la ménière, comme on le voit dans le dernier tableau, qui les résultats de nos calculs; l'équation (260) montre éque c'est surtout la quantité de vapeur initiale x_1 quantité de vapeur initiale x_1 que c'est surtout la quantité de vapeur initiale x_1 quantité de vapeur initiale x_1 quantité de vapeur initiale x_2 quantité de vapeur initiale x_2 que c'est surtout la quantité de vapeur initiale x_2 quantité quantité de vapeur initiale x_2 quantité x_2 quantité de vapeur initiale x_2 quantité de vap

Comme cette équation (260) ne donne pas de résul veaux, nous n'en dirons pas davantage, et nous nous terons de conclure que la formule de M. Rankine représenter une courbe adiabatique d'une manière asse qu'entre certaines limites.

VIII. — Des changements réversibles d'un mélation vapeur et de liquide.

Un changement d'état est réversible quand la pressi rieure est à chaque instant égale à la force expansive d c'est dans ce cas que nous venons d'étudier les cour thermique, adiabatique, ainsi que celles d'une quant stante de vapeur, et les questions les plus importantes relatives à ce cas ont déjà été traitées. Il convient pourtant d'indiquer encore quelques problèmes du même genre, et nous commencerons par celui qui présente le plus d'intérêt pour la pratique.

PROBLEME I. — Comment se comporte un mélange de vapeur et de liquide lorsqu'on introduit ou qu'on soustrait de la chaleur et que le volume reste constant?

Imaginons que l'unité de poids du mélange soit renfermée dans un vase clos; que la quantité spécifique de vapeur soit x_1 , la température t_1 et la pression p_1 ; le volume v_1 de la masse sera, d'après l'équation (208),

$$v_1 = x_1 u_1 + \sigma$$
.

Lorsque la température devient t par suite d'une introduction ou d'une soustraction de chaleur, et que la quantité de Vapeur devient x, le volume est alors

$$v = xu + \sigma$$
.

Puisque nous supposons le volume constant $(v = v_1)$ et que nous regardons comme invariable la quantité σ , nous avons, en égalant les seconds membres des deux dernières équations,

$$(261) x = \frac{u_1}{u} x_1.$$

On peut donc trouver la quantité de vapeur x correspondant une pression quelconque p, ou bien calculer la nouvelle valeur de p au moyen de celle de u, quand x est donné.

Comme le volume est constant, le travail extérieur dL = 0; les deux équations (220) et (221) donnent par conséquent

$$dQ = AdU = dq + d(x\rho).$$

En intégrant et remplaçant x par sa valeur donnée ci-dessus, on trouve pour la quantité de chaleur qu'il faut sournir

(262)
$$Q = q - q_1 + x_1 u_1 \left(\frac{\rho}{u} - \frac{\rho_1}{u_1}\right).$$

Ensin on obtient le poids thermique qui correspond à ce changement d'état à l'aide de l'équation (227); on a en esset

$$\mathbf{P} = \int \frac{d\mathbf{Q}}{\mathbf{A}\mathbf{T}} = \int \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{A}} \left[\frac{dq}{\mathbf{T}} + d \left(\frac{xr}{\mathbf{T}} \right) \right],$$

ou bien

(263)
$$\mathbf{P} = \frac{1}{\mathbf{A}} \left(\tau - \tau_1 + \frac{xr}{\mathbf{T}} - \frac{x_1 r_1}{\mathbf{T}_1} \right).$$

Dans cette dernière formule, on peut éliminer x au moyen de l'équation (261); le poids thermique se trouve donc facilement à l'aide des températures initiale et finale, quand on connaît la quantité de vapeur initiale x_1 .

Admettons qu'il y ait introduction de chaleur, et par suite élévation de température, augmentation de pression et vaporisation; à un certain moment tout le liquide se sera transformé en vapeur, c'est-à-dire x sera devenu égal à l'unité. Soient t, et p, la température et la pression relatives à ce moment, etc., on aura, d'après l'équation (261),

$$(264) u_2 = x_1 u_1,$$

et la quantité de chaleur qu'il faut fournir jusqu'à ce moment sera, d'après l'équation (262),

(265)
$$Q_{2} = q_{1} - q_{1} + x_{1} u_{1} \left(\frac{\rho_{2}}{u_{2}} - \frac{\rho_{1}}{u_{1}} \right).$$

Si l'introduction de la chaleur continuait à partir de ce moment, la force élastique et la température augmenteraient encore davantage; mais le changement se ferait alors d'après d'autres lois, parce qu'on aurait de la vapeur surchaussée.

Les formules précédentes, que nous allons appliquer à quelques exemples numériques, peuvent se mettre sous une forme un peu différente.

L'équation (223), p. 290, qui est applicable à tout changement d'état du mélange, peut s'écrire comme il suit, la pression p étant une fonction de la température seule et l'équation (189), p. 254, servant à introduire la chaleur spécifique c

du liquide:

266)
$$dQ = \left[c - \sigma \frac{d}{dt} \left(\frac{\rho}{u}\right) + v \frac{d}{dt} \left(\frac{\rho}{u}\right)\right] dt + \frac{r}{u} dv.$$

Quand on suppose, comme nous le faisons ici, que le volume reste constant pendant l'introduction de la chaleur, on dv = 0 et $v = v_1$; par suite,

$$(267) \qquad \frac{dQ_r}{dt} = c - \sigma \frac{d}{dt} \left(\frac{\rho}{u}\right) + v_1 \frac{d}{dt} \left(\frac{\rho}{u}\right).$$

Cette quantité $\frac{dQ}{dt}$ représente simplement la chaleur spécifique à volume constant du mélange de vapeur et de liquide; elle est ici une fonction du volume et de la température, et non pas une constante, comme cela avait lieu pour les gaz permanents. La quantité c se détermine facilement à l'aide des équations (190) à (196), p. 254.

Les valeurs de $\frac{d}{dt}\left(\frac{\rho}{u}\right)$ relatives à la vapeur d'eau sont inscrites dans la colonne 10 du tableau auxiliaire, de 0,5 à 4 atmosphères. Pour les obtenir, il suffisait de multiplier par $\mathbf{A} = \frac{1}{424}$ les produits des nombres des colonnes 2 et 8. Il est ainsi facile de déterminer la chaleur spécifique à volume constant d'un mélange d'eau et de vapeur pour une température et un volume donnés.

On a, par exemple, pour l'eau

$$c = \frac{dq}{dt} = 1 + 0,00004t + 0,0000009t',$$

et à la pression de 5 atmosphères, c'est-à-dire pour $t = 152^{\circ}$, 22,

$$c = 1,0269.$$

D'après le tableau auxiliaire, on a

$$\frac{d}{dl}\left(\frac{\rho}{u}\right) = 29,160,$$

et puisque $\sigma = 0,001$,

$$\frac{dQ_{t}}{dt} = 0.9977 + 29.160v_{t}.$$

Quand cette vapeur saturée est sans mélange de liquide, la Table X (de l'Appendice) donne

$$v_1 = u_1 + \sigma = 0.3636$$
,

et, par suite,

$$\frac{dQ}{dt} = 11,595.$$

Cette valeur est relative seulement à une soustraction de chaleur, puisque, pour l'obtenir, nous avons pris de la vapeur sèche et saturée; une introduction de chaleur l'aurait chargée en vapeur surchaussée à laquelle les sormules ne sont plus applicables. La quantité que nous appelons chaleur spécifique à volume constant dans le langage ordinaire est toujours plus grande pour un mélange de vapeur et de liquide que pour le liquide seul; pour l'eau et sa vapeur, elle est toujours plus grande que l'unité.

Il faut remarquer encore que, pour la vapeur d'eau, ^{on} peut regarder sans crainte la quantité

$$c-\sigma \frac{d}{dt}\left(\frac{\rho}{u}\right)$$

comme égale à l'unité dans l'équation (267), parce que le calcul de cette expression donne toujours des nombres trèspeu différents de 1.

Il est cependant plus avantageux de se servir dans les applications des équations (261) et (262); ce que nous alloss montrer par quelques exemples.

Prenons un réservoir contenant un mélange d'eau et de vapeur pesant M kilogrammes; la vapeur pèse 0,763 M et l'eau 0,237 M. Supposons que la pression soit ramenée de 1 ½ à ¼ d'atmosphère avec une soustraction de chaleur sous un volume constant.

La Table X donne, pour une pression de

$$\frac{1}{2}$$
 atmosphère: $u_1 = 1,1258, q_1 = 112,408, $\frac{\rho_1}{u_1} = 432,58;$$

• d'atmosphère:
$$u = 14,5508$$
, $q = 46,282$, $\frac{\rho}{u} = 37,03$.

In trouve, d'après l'équation (261), puisque $x_1 = 0.763$, la uantité spécifique de vapeur finale

$$x = \frac{u_1}{u} x_1 = \frac{0,8589}{14,5508} = 0,0590,$$

et, par suite, la quantité totale de vapeur contenue à la sin lans le mélange est

$$\mathbf{M} x = \mathbf{0}, \mathbf{059} \mathbf{M},$$

et la quantité totale d'eau est

$$M(1-x) = 0.941 M.$$

La chaleur qu'il faut soustraire à la masse est, d'après l'équation (262), pour l'unité de poids du mélange,

$$q - q_1 + x_1 u_1 \left(\frac{\rho}{u} - \frac{\rho_1}{u_1}\right) = 405^{cal},86,$$

et pour les M kilogrammes du mélange,

$$Q = 405^{cal}, 86 M.$$

Supposons que la soustraction de chaleur se fasse au moyen l'eau froide qui entoure les parois extérieures du réservoir et lont la température soit portée de t, à t'; soit W le nombre de kilo-rammes d'eau nécessaire pour condenser les M kilogrammes lu mélange; la quantité de chaleur reçue par l'eau sera

$$\mathbf{Q} = \mathbf{W} (q' - q_{\bullet});$$

l quantité d'eau froide nécessaire pour condenser en général kilogramme du mélange sera donc

68)
$$\frac{\mathbf{W}}{\mathbf{M}} = \frac{q_{i} - q + x_{i} u_{i} \left(\frac{\rho_{i}}{u_{i}} - \frac{\rho}{u}\right)}{q' - q_{\bullet}}.$$

Faisons $t_0 = 15^{\circ}$ et $t' = 35^{\circ}$; on a, d'après la Table I, deuxième partie, $q_0 = 15,005$, q' = 35,037, et, par suite,

$$\frac{\mathbf{W}}{\mathbf{M}} = \frac{405,86}{20,03} = 20,26.$$

Chaque kilogramme de notre mélange exige donc 20^{kil} , 26 d'eau de condensation. Considérons toujours le même mélange avec $x_1 = 0^{kil}$, 763 de vapeur à la pression $1\frac{1}{2}$ atmosphères: quelle quantité de chaleur-faut-il lui fournir sous un volume constant pour convertir toute l'eau en vapeur, et quelle pression possède cette vapeur en admettant qu'elle reste saturée!

L'équation (264) donne pour l'état final

$$u_2 = x_1 u_1 = 0,763 \times 1,1258 = 0,8589;$$

la pression et la température correspondantes sont, d'après la Table X, $p_1 = 2$ atmosphères et $t_2 = 120,60$. La même Table donne $q_1 = 121,417$, et $\frac{\rho_2}{u_1} = 558,94$; la quantité de chaleura fournir à l'unité de poids du mélange est, d'après l'équation (265), quand on prend pour q_1 , u_1 et $\frac{\rho_1}{u_1}$ les valeurs données ci-dessus,

 $Q_2 = 117^{cal}, 53.$

Pour M kilogrammes de mélange, il faudrait multiplier celle valeur par M. Nos formules ne seraient plus applicables si l'on continuait l'introduction de la chaleur, car la vapeur serait surchauffée.

Les formules auxquelles nous a conduit le problème précédent nous permettent de traiter encore une autre question très-importante dans la pratique (*).

Cherchons d'après quelle loi la force élastique de la vapeur augmente dans une chaudière avec le temps, quand on interrompt à un certain moment la sortie de la vapeur et qu'on continue à chauffer, les soupapes étant fermées.

^(*) Voyez le Mémoire de l'Auteur: Nouvelles Tables pour la vapeur d'em saturée (Journal Polytechnique suisse, année 1863, t. VIII).

esons qu'au moment de la fermeture, le poids du méde vapeur et de liquide soit de M kilogrammes, contect M kilogrammes de vapeur; soient t_i et p_i la température pression correspondantes, xM, t et p le poids de la vala température et la pression, quand on a continué à fer le mélange pendant le temps θ .

quantité de chaleur Q fournie à la chaudière pendant ce sera, d'après l'équation (262),

$$\mathbf{Q} = \mathbf{M} \left[q - q_{\scriptscriptstyle 1} + x_{\scriptscriptstyle 1} u_{\scriptscriptstyle 1} \left(\frac{\rho}{u} - \frac{\rho_{\scriptscriptstyle 1}}{u_{\scriptscriptstyle 1}} \right) \right].$$

continue à chausser après la fermeture de la prise de r et des soupapes, de manière qu'il entre par minute la r Q_{\bullet} ; alors le temps θ , pendant lequel la température t_{\bullet} ression p_{\bullet} deviennent t et p_{\bullet} est

$$\theta = \frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{Q}_{\bullet}} = \frac{\mathbf{M}}{\mathbf{Q}_{\bullet}} \left[q - q_{1} + x_{1} u_{1} \left(\frac{\rho}{u} - \frac{\rho_{1}}{u_{1}} \right) \right].$$

te équation résout le problème proposé; on peut l'écrire simplement pour faciliter sa discussion. Dans les chaus à vapeur ordinaires, le poids de la vapeur est tellement relativement à celui de l'eau, que nous pouvons, dans un ler calcul, négliger le terme multiplié par x_1 . Prenons, itre, pour la chaleur spécifique de l'eau c la valeur nne 1,0224, on a alors pour θ la valeur très-approchée

$$\theta = \frac{\mathbf{M} \, \mathbf{c} \, (\mathbf{t} - \mathbf{t}_1)}{\mathbf{O}_{\bullet}}.$$

te équation prouve que le temps θ pendant lequel la on dans une chaudière monte de p_i à p lorsqu'on l'a e est : 1° proportionnel à l'élévation de température p_i); 2° proportionnel au poids total du mélange ou apnativement au poids de l'eau; 3° inversement proporel à la quantité de chaleur q_i , qu'on introduit dans la ière dans l'unité de temps.

On sait déjà par les expériences de M. Fairbairn (1853) (*) que, pour une même chaudière remplie de la même manière, des intervalles égaux de température correspondent à des temps égaux; mes formules expliquent complétement le phénomène, et montrent aussi l'influence considérable exercée par le poids de l'eau ainsi que celle (relativement à la valeur de Q.) de la surface de chauffe. On comprend par là comment dans les chaudières des locomotives qui ont une grande surface de chausse et une petite capacité, la force élastique de la vapeur augmente plus rapidement que dans les chaudières des machines fixes, lorsqu'on interrompt la sortie de la vapeur; on peut, en esset, conclure des formules précédentes que le temps nécessaire pour une certaine augmentation de pression est à peu près proportionnel au volume de la chaudière, et qu'il est en raison inverse de la surface de chauffe; les valeurs de p inscrites dans la colonne 3 de la Table I, première partie, donnent d'ailleurs pour une chaudière déterminée la loi approximative d'après laquelle la pression de la vapeur augmente dans des temps égaux.

Pour un accroissement de température dt il faut, d'après l'équation (270), un temps

$$d\theta = \frac{Mc}{Q_{\bullet}} dt.$$

La quantité $\frac{dp}{d\theta}$ peut évidemment être appelée la vitesse avec laquelle la pression croît dans une chaudière à vapeur sermée pendant une introduction continue de chaleur; cette vitesse est donc

elle est proportionnelle à la dérivée de la pression par rapport à la température.

Les nombres de la colonne 4 de la Table I, première partie, et de la colonne 2 du tableau auxiliaire, p. 307, donnent donc

^(*) Voyez M. DE Burg: Sur l'efficacité des soupapes de sûreté (Comptes rendus des séances de l'Académie impériale des Sciences à Vienne, t. XLV, p. 312).

une mesure de cette vitesse et montrent qu'elle augmente rapidement avec la pression.

La formule plus exacte qui donnerait cette vitesse, serait

La quantité entre parenthèses est tellement peu différente de l'unité, que nous pouvons nous servir sans hésitation de l'équation (272) pour calculer la vitesse de la diminution de pression dans les chaudières à vapeur.

Dans le chauffage normal d'une chaudière à vapeur, la vitesse w du changement de pression doit être petite et les irrégularités de chauffage, c'est-à-dire les variations de la quantité de chaleur Q_0 , qui pénètre dans la chaudière dans l'unité de temps, doivent avoir une influence minime sur la valeur de w; ceci aura lieu d'après l'équation (272), quand le poids de l'eau et de la vapeur est très-grand, tandis que le quotient différentiel $\frac{dp}{dt}$ est très-petit. Il est donc plus facile de chauffer une grande chaudière à basse pression, qu'une petite chaudière à haute pression, surtout quand cette dernière a une grande surface de chauffe comme dans les locomotives.

Prenons, pour donner encore un exemple numérique, une chaudière ordinaire cylindrique qui ait une surface de chauffe de 18 mètres carrés, et une capacité de 11 mètres cubes (elle correspond à peu près à une machine de 15 chevaux); supposons qu'elle produise dans sa marche normale 25 kilogrammes de vapeur à 5 atmosphères par heure et par mètre carré de surface de chauffe : la température de cette vapeur sera l=152,22. La chaudière contient une quantité d'eau égale aux 0,6 de sa capacité, et elle est alimentée par l'eau à 15 degrés. La quantité de vapeur qui est produite par minute avec une dépense régulière est

$$\frac{18\times25}{60}=7^{kil},5.$$

Quand la vapeur est produite sous une pression constante de 5 atmosphères par de l'eau à zéro degré, i kilogramme de cette vapeur exige la chaleur totale

$$\lambda = q + r = q + \rho + Apu = 652,93$$
 (Table X);

mais comme l'eau d'alimentation se trouve déjà à 15 degrés, il faut retrancher de λ la valeur de $q_0=15,005$; on obtient alors $\lambda-q_0=637,93$, et la quantité de chaleur Q, qui penètre dans la chaudière par minute est $Q_0=7,5\times637,93=4784,5$ calories. Le volume d'eau de la chaudière est $0,6\times11$, et le volume de vapeur $0,4\times11$ mètres cubes; comme 1 mètre cube d'eau pèse 1000 kilogrammes, et 1 mètre cube de vapeur sous la pression de 5 atmosphères $2^{kil},75$ (Table X), le poids de l'eau est de 6600 kilogrammes, et le poids de la vapeur 12^{kil} , 10; et, par suite, le poids total $M=6612^{kil}$, 1. Enfin la quantité spécifique de vapeur est

$$x_1 = \frac{12,10}{6612,10} = 0,00183.$$

Interrompons subitement la sortie de la vapeur en continuant à introduire de la chaleur de la même manière; en combien de temps la pression atteindra-t-elle 10 atmosphères?

A la pression initiale de 5 atmosphères correspondent d'après la Table X les valeurs $q_1 = 153,74$, $u_1 = 0,3626$, $\frac{\rho_1}{u_1} = 1254,68$, et à la pression finale de 10 atmosphères les valeurs q = 182,72, $\frac{\rho}{u} = 2292,96$; l'équation (270) donne, par suite,

$$\theta = 41,00$$
 minutes.

La formule approchée (271) donne, quand on se sert de la valeur moyenne c=1,0224 et qu'on y introduit les valeurs correspondantes de la température,

$$\theta = 1,413 (t - t_1) = 39,69 \text{ minutes};$$

ces deux valeurs coïncident donc à peu près.

La vitesse de l'accroissement de pression se calcule d'après

'équation (272)

$$w = 0,708 \frac{dp}{dt}$$
.

Nous trouvons pour les valeurs de w évaluées en atmosphères jui correspondent aux pressions initiale et finale, en nous ervant des valeurs du coefficient différentiel inscrites dans le ableau auxiliaire, p. 307, et en divisant par 10334,

$$w = 0.094$$
 pour 5 atmosphères,
 $w = 0.162$ pour 10 atmosphères.

Ces nombres donnent l'accroissement que subirait la presion par minute à partir des forces élastiques données, si cet croissement devenait proportionnel au temps.

Les expériences de M. Fairbairn citées plus haut consirment exactitude des formules que nous donnons ici; elles ont té saites avec une chaudière de locomotive, et ont conduit M. Fairbairn à la relation

$$\theta = \frac{\tau}{4.44} (t - t_1),$$

dans laquelle les températures sont évaluées en degrés Fahrenheit. En degrés centigrades on a, pour le temps,

$$\theta = 0.405(t-t_1),$$

et pour la vitesse de l'accroissement de pression,

$$w = 2,466 \frac{dp}{dt};$$

Cette vitesse est donc beaucoup plus considérable que celle d'une chaudière fixe, ce qui s'explique sacilement par ce qui l'ent d'être dit. M. Fairbairn n'a pas reconnu la signification la facteur

$$0,405 = \frac{Mc}{Q}.$$

Ce facteur peut indiquer après quel temps il doit y avoir plosion, c'est-à-dire à quel moment la force élastique atteint le valeur maxima donnée; si l'on détermine ce moment en

donnant à ce facteur la valeur 0,405, le résultat ne peut s'ap pliquer qu'à la chaudière qui a servi pour les expériences. Les formules indiquées plus haut résolvent, au contraire, ce problème pour une chaudière quelconque.

PROBLEME II. — Comment se comporte un mélange de vapeur et de liquide, quand la quantité de chaleur fournie est proportionnelle à la variation de la température?

En désignant par à une quantité constante quelconque (*), on peut écrire

$$dQ = \lambda dt = \lambda dT$$
.

J'ai montré à la page 142 que pour les gaz cette supposition conduit à des théorèmes remarquables : λ devient la chaleur spécifique qui correspond à un changement satisfaisant à la loi

$$p^{m}v^{n}=\text{const.};$$

le travail intérieur et le travail extérieur sont alors proportionnels au changement de la température. Les équations données à cette occasion ont servi à résoudre les problèmes les plus importants qui sont relatifs aux propriétés des gant Les propositions établies nous ont ensuite servi à la théorie des machines à feu.

L'idée se présente naturellement d'étudier aussi les mélanges de liquide et de vapeur, en supposant que la quantité de challeur fournie soit proportionnelle à l'accroissement de la température.

Dans cette hypothèse nous avons, d'après l'équation (227),

$$(274) \qquad \qquad \lambda dT = dq + T d\left(\frac{rx}{T}\right).$$

Divisons les deux membres de cette équation par T, et inté-

^(*) Nous avons jusqu'à présent désigné par à la chaleur totale de la vapeu saturée telle qu'elle a été trouvée par M. Regnault; mais, comme nous ne de vons pas faire usage ici de cette quantité, nous pouvons sans inconvénient donné à la lettre λ une autre signification.

ons, en affectant de l'indice i les quantités qui se rapportent l'état initial, et en nous servant de l'expression plus simple ue fournit l'équation (242); nous trouvons

275)
$$\lambda \log n \neq \frac{\mathbf{T}}{\mathbf{T}_i} = \left(\tau + \frac{xr}{\mathbf{T}}\right) - \left(\tau_i + \frac{x_i r_i}{\mathbf{T}_i}\right),$$

t toute la chaleur nécessaire sera

$$Q = \lambda (T - T_i).$$

Lorsque le mélange est donné par son état initial (x_1, p_1, t_1) it quand la constante λ est connue, on peut calculer d'après 'équation (275) la quantité spécifique de vapeur x pour toute utre température, et le volume spécifique se trouve ensuite par la relation

$$v = xu + \sigma$$
.

Comme on connaît aussi la pression p qui correspond à la température t, on peut représenter graphiquement la loi des variations de la pression en prenant les volumes v pour abscisses et les pressions p pour ordonnées. Mais il est impossible d'obtenir, aussi bien dans le cas actuel que dans les cas déjà examinés, l'équation de cette courbe sous la forme p = F(v).

La quantité de chaleur qu'il faut fournir ou enlever pendant le changement se calcule d'après l'équation (276), et la variation du travail intérieur mesurée en unités de chaleur se trouve par l'intégration de l'équation (220); on a ainsi

277)
$$A(U-U_1)=q-q_1+x\rho-x_1\rho_1$$

iquation dans laquelle il faut mettre à la place de x sa valeur irée de l'équation (275). Enfin le travail extérieur L, que l'on lépense ou que l'on gagne, est donné, comme on le voit faciement, par la formule

278)
$$L = \frac{Q}{A} - (U - U_1).$$

Le poids thermique relatif au changement proposé est

$$P = \lambda \log n \acute{e} p \frac{T}{T}$$
.

On a répondu maintenant à toutes les questions que l'appeut se poser ici. Lorsqu'on voudra faire parcourir au mélange un cycle comme celui de la page 200 (théorie des machines feu), on trouvera que toutes les formules écrites depuis la page 201 jusqu'à la page 207 sont applicables au cas actuel. Nous laissons de côté cette question en ce moment, parce que nous y reviendrons plus loin dans la théorie des machines à vapeur.

PROBLEME III. — Comment se comporte un mélange de vapeur et de liquide, quand on maintient constante la chaleur latente intérieure de la vapeur?

Nous avons désigné plus haut par ρ la chaleur latente intérieure de l'unité de poids de vapeur; elle peut être calculée pour diverses vapeurs et à diverses températures, à l'aide des formules de la page 273. Pour x kilogrammes de vapeur, la chaleur latente intérieure est $x\rho$; si l'on veut que cette quattité reste constante, on a les deux équations

$$d(x\rho) = 0$$
et
$$(280) x\rho = x_1\rho_1; .$$

on peut donc, en partant d'un certain état initial (x_1, p_1, t_1) , calculer la quantité de vapeur x pour toute autre pression p età la température correspondante t, et on déterminera le nouveu volume v de l'unité de poids du mélange à l'aide de la relation

$$v = xu + \sigma$$
:

le volume initial est donné par l'équation

$$v_1 = x_1 u_1 + \sigma$$
.

En combinant les équations précédentes, on trouve d'ailleurs directement le volume ν par la relation

$$v = \sigma + (v_1 - \sigma) \frac{\frac{\rho_1}{u_1}}{\frac{\rho}{u_1}},$$

dans laquelle on peut négliger σ dans la plupart des cas.

La forme de la courbe qui indique comment la pression varie avec le volume est ainsi déterminée, et on peut la tracer graphiquement.

La quantité de chaleur qu'il faut fournir au mélange, quand le changement d'état suit cette courbe, se trouve au moyen de la formule générale (227), dans laquelle on substitue la valeur de x déduite de l'équation (280); on a alors

$$dQ = dq + x_1 \rho_1 T d \left(\frac{r}{\rho T}\right).$$

La variation du travail intérieur mesurée en unités de chaleur est ici, en vertu de l'équation (220) et de la relation $d(x\rho) = 0$,

$$\mathbf{A}\,d\mathbf{U}=dq,$$

et le travail extérieur mesuré également en unités de chaleur, est

$$\mathbf{A}d\mathbf{L} = d\mathbf{Q} - \mathbf{A}d\mathbf{U},$$

Ou bien

$$\mathbf{A} d\mathbf{L} = x_1 \rho_1 \mathbf{T} d \left(\frac{r}{\rho \mathbf{T}} \right).$$

On pourrait représenter la quantité $\frac{r}{\rho T}$ pour différentes vapeurs comme une fonction de la température seule (formule empirique), et alors on intégrerait facilement l'équation précédente. Mais nous ne poursuivrons pas davantage le problème, et nous nous bornons à faire remarquer que pour la vapeur d'eau au moins, la courbe des pressions qui répond à la question posée coı̈ncide presque avec la courbe adiabatique, quand la quantité spécifique de vapeur initiale x_1 est très-peu différente de l'unité.

Prenons, par exemple, de la vapeur saturée et sèche $(x_1 = 1)$ sous la pression de 8 atmosphères, et laissons-la se détendre suivant la courbe considérée; nous trouvons, d'après l'équation (280), pour les valeurs de x qui correspondent aux pressions finales $\frac{1}{2}$, 1, 2, 4, atmosphères, les valeurs de ρ_1 et ρ étant

tirées de la Table X (de l'Appendice),

$$x = 0.8620$$
, 0.8874 , 0.9172 et 0.9540 .

Dans le tableau de la page 331, nous avons, d'un autre côté, pour la courbe adiabatique, dans les mêmes circonstances,

$$x = 0.8541$$
, 0.8844 , 0.9182 et 0.9564 .

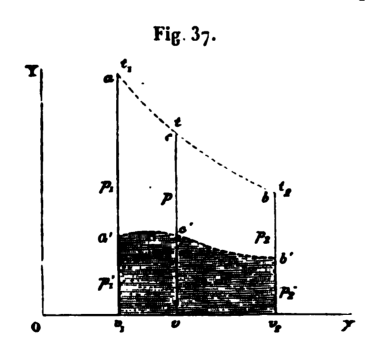
La coıncidence est frappante et s'étend même aux cas du tableau de la page 334 pour $x_1 = 0.90$; 0.80; 0.70. Une étude plus attentive montre cependant que l'on ne doit admettre la coîncidence des deux courbes que pour la vapeur d'eau; on peut s'en convaincre aisément en passant à l'autre cas limite, c'est-à-dire en supposant qu'il n'y ait au commencement que le liquide seul, ou que $x_1 = 0$. Dans ce cas, nous avons aussi x = 0 dans notre problème, c'est-à-dire que la courbe se transforme en une ligne droite parallèle à l'axe des ordonnées; il suit de là que $v = v_1 = \sigma$, ce qui n'a nullement lieu pour la courbe adiabatique. Mais il est certain que si l'on a au commencement de la vapeur d'eau saturée et sèche, il est permis de substituer la formule plus simple (280) à l'équation (243), pour des recherches relatives à la courbe adiabatique, quand on veut déterminer la quantité spécifique de vapeur x à la fin de l'expansion ou de la compression.

On pourrait facilement multiplier les problèmes du même genre. Ils nous ont servi à indiquer la marche des calculs et à montrer l'application des équations générales dans le cas où le changement du mélange de vapeur et de liquide se fait suivant un trajet réversible: on pourrait étudier les cas où xr et $\frac{xr}{T}$ sont constants, et faire encore d'autres hypothèses; mais ce qui précède suffit pour les principales applications de la Mécanique.

IX. — Des changements non réversibles d'un mélange de vapeur et de liquide.

Nous avons considéré jusqu'à présent le cas où il y a équilibre à chaque instant entre la pression extérieure et la tension de la vapeur. Cette hypothèse restreint la question; quand on l'abandonne, les théorèmes de la théorie mécanique de la chaleur prennent une signification beaucoup plus générale, et les propositions précédentes relatives aux changements réversibles deviennent des cas particuliers de propositions plus générales. J'ai déjà donné, sous une forme générale, dans la première Section, p. 85 à 94, et à propos de l'étude des gaz, p. 143 à 154, les résultats des recherches que j'ai faites dans cette voie. Ils s'appliquaient à des corps quelconques. Je vais maintenant m'occuper d'une manière spéciale des mélanges de vapeur et de liquide. J'entrerai dans de plus grands détails que pour les gaz permanents, parce que l'occasion se présente de traiter pour la première fois une série de problèmes très-importants de la Mécanique appliquée.

Supposons que l'on ait donné l'unité de poids du mélange de vapeur et de liquide dans un état initial $a(p_1, v_1)(fig. 37)$;



Soient t_1 la température, x_1 la quantité spécifique de vapeur ; imaginons le mélange renfermé dans un cylindre derrière un Piston. La pression exercée du dehors sur le piston équilibrait d'abord la tension de la vapeur p_1 ; elle est réduite tout à coup à

la valeur inférieure $v_1 \alpha' = p'_1$; alors la masse se dilate, repousse le piston qui est supposé sans poids, et essectue un certain travail extérieur que l'on peut déterminer, quand la loi des variations de la pression extérieure vc' = p' est donnée par la courbe a' c' b'. Lorsque le volume est devenu v2, on arrête subitement le piston; à partir de ce moment, le mélange, qui possède une agitation visible, revient rapidement à l'état d'équilibre; la force élastique de la vapeur augmente, et passe de p'_{1} à p_{2} ; désignons par t_{2} la température et par x_{2} la quantité spécifique de vapeur qui correspondent au nouvel état d'équilibre b. Nous avons ici un changement d'état non réversible, car il est évidemment impossible de ramener la masse à l'état initial au moyen d'une compression, en suivant le même trajet Nous ne pouvons donc pas nous servir des formules (222)à (228) pour étudier un tel changement; il faut recourir aux équations générales (220) et (221).

L'intégration de ces deux équations donne la variation du travail intérieur mesurée en unités de chaleur, pendant le passage d'un état d'équilibre (a) à un autre (b), à savoir :

$$A(U_2-U_1)=q_2-q_1+x_2\rho_2-x_1\rho_1$$

et aussi l'équation

$$Q = A (U_2 - U_1 + L),$$

dans laquelle L désigne le travail extérieur que le mélange a produit en se dilatant.

Si la pression extérieure p' est donnée en fonction de v, de sorte que le travail L puisse être déterminé par l'équation

$$L = \int_{\nu_1}^{\nu_1} p' \, d\nu,$$

on déduit des deux avant-dernières équations celle qui suit :

(282)
$$Q = q_1 - q_1 + x_1 \rho_1 - x_2 \rho_2 + A \int_{\nu_1}^{\nu_2} p' d\nu.$$

Puisqu'on a l'unité de poids du mélange, on connaît en outre

volumes initial et final par les formules connues

83)
$$v_1 = x_1 u_1 + \sigma \text{ et } v_2 = x_2 u_2 + \sigma.$$

Il faut remarquer que l'on arrive encore à l'équation (282) n imaginant que le changement se fasse suivant le trajet réersible aa' c' b' b; pour cela il faut soustraire d'abord à la
nasse la quantité de chaleur Q, sous un volume constant v,
usqu'à ce que la pression soit descendue de p, à p', et que le
ravail intérieur ait passé de U, à U',; il faut ensuite amener le
corps en b', suivant le trajet réversible a' c' b', ce qui exige
nne quantité de chaleur Q, et ce qui fait passer le travail inérieur de U', à U',; ensin, il est nécessaire d'échausser la masse
sous un volume constant v, jusqu'à ce qu'elle soit arrivée à
l'état b; cela exige une quantité de chaleur Q,. D'après ce qui
précède, ces trois quantités de chaleur sont données par les
équations

$$Q_{1} = A (U'_{1} - U_{1}),$$

$$Q_{2} = A (U'_{2} - U'_{1}) + A \int_{\nu_{1}}^{\nu_{2}} p' d\nu,$$

$$Q_{3} = A (U_{2} - U'_{2}).$$

On en déduit, par addition, toute la chaleur nécessaire

$$Q = A (U_2 - U_1) + A \int_{v_1}^{v_2} p' dv,$$

et cette équation peut se mettre sous la forme de l'équation (282) pour les mélanges de vapeur et de liquide. Il est souvent plus commode de procéder comme nous venons de l'indiquer : on suit les phénomènes avec plus de facilité.

Les équations (282) et (283) donnent le moyen de résoudre un grand nombre de problèmes. Lorsqu'on donne, par exemple, la quantité de chaleur totale Q, le travail extérieur L et l'état initial, on peut déterminer l'état final, c'est-à-diré le nouvel état d'équilibre b. Si au contraire on connaissait, avec les deux états extrêmes, le travail extérieur L, on pourrait calculer la quantité de chaleur Q, et, inversement, on pour-

rait trouver le travail L si l'on connaissait la quantité de che leur Q. Il est très-remarquable que, dans la résolution de ca problèmes, le mode d'introduction de la chaleur pendant le passage d'un état d'équilibre à l'autre soit en général indifférent; il sussit que l'on connaisse la quantité totale de che leur Q qu'il saut introduire pendant le changement. Il convient néanmoins de se préoccuper du mode d'introduction de la chaleur, parce que c'est par là qu'on peut donner aux équitions une signification susceptible d'applications plus générales; pour atteindre ce but, on a un moyen simple sur leque j'ai déjà appelé l'attention en traitant des gaz (p. 149).

Si nous avions fait dilater la masse seulement jusqu'au volume v(fig. 37) en arrêtant le cycle à ce moment, la pression p' aurait pris, dans l'état d'équilibre c, la valeur p = vc, la température et la quantité spécifique de vapeur seraient devenues respectivement t et x. S'il a fallu fournir jusqu'à c moment la quantité de chaleur Q, on trouve, d'après l'équation (282),

(284)
$$Q = q - q_1 + x\rho - x_1\rho_1 + \Lambda \int_{\nu_1}^{\nu} p' d\nu$$
.

L'intégrale du second membre représente le travail extérieur qui a été gagné jusqu'au moment considéré, et sa valeur est représentée par la partie $v_1vc'a'$ de la surface ombrée de la fig. 37.

En différentiant, on trouve

(285)
$$dQ = dq + d(x\rho) + A p' dv,$$

équation qui constitue l'équation fondamentale relative aux changements non réversibles. La pression extérieure est p', la pression correspondant à l'équilibre pour la même époque est p; on doit considérer ces deux équations comme des fonctions du volume v, ce qui donne deux courbes; la première (a'c'b') obéit à la loi p' = F'(v), qui indique la variation de la pression extérieure, et la seconde (acb) est assujettie à la loi p = F(v), qui représente la pression correspondant à l'équilibre. Pour appliquer l'équation (285), il ne faut pas

Oublier que x désigne la quantité spécifique de vapeur pour l'état d'équilibre, ou, si l'on veut, après le retour au repos, et que les quantités q et p sont des fonctions de la température d'équilibre t. Pour plus de simplicité, j'appellerai dorénavant température, pression et quantité spécifique de vapeur, à une époque du changement, les valeurs que ces quantités auraient après le retour au repos, si l'on interrompait la variation de volume à cette époque, et je n'emploierai qu'exceptionnellement les expressions température d'équilibre, pression d'équilibre et quantité de vapeur d'équilibre.

L'équation fondamentale (285) peut se mettre sous des formes très-diverses. En ajoutant et en retranchant A pdv dans le second membre, on a

(286)
$$dQ = dq + d(x\rho) + Apdv - A(p - p') dv.$$

Mais les trois premiers termes du second membre de cette équation donnent la quantité de chaleur qu'il faut fournir à la masse lorsque le changement d'état est réversible suivant acb. En mettant à la place de ces termes leur valeur déduite de l'équation (227), on trouve

$$dQ = dq + T d\left(\frac{xr}{T}\right) - A(p - p') dv.$$

Divisons les deux membres de cette équation par AT et intégrons; nous trouvons pour le poids thermique relatif à un cycle non réversible,

(287)
$$\mathbf{P} = \int \frac{d\mathbf{Q}}{\mathbf{A}\mathbf{T}} = \frac{1}{\mathbf{A}} \left[\left(\tau + \frac{xr}{\mathbf{T}} \right) - \left(\tau_{1} + \frac{x_{1} r_{1}}{\mathbf{T}_{1}} \right) \right] - \int \frac{(p - p')}{\mathbf{T}} d\mathbf{v},$$

en conservant les notations adoptées plus haut.

Lorsque le changement d'état se fait suivant un trajet réversible, on a constamment p=p'; alors les deux courbes acb et a'c'b' se confondent. Si le cycle est non réversible, le poids thermique est toujours plus petit, et le terme A(p-p') reste dans l'équation (286); on reconnaît immédiatement que l'intégrale de A(p-p')dv est représentée sur la fig. 37 par l'aire

comprise entre les deux courbes acb et a'c'b'. Pour ce qui concerne le poids thermique, il faut se reporter aux pages 150 et 151; les théorèmes qui ont été alors établis s'appliquent également ici.

Nous allons résoudre plusieurs problèmes dans lesquels un mélange de liquide et de vapeur suit un trajet non réversible.

PROBLEME I. — Expansion d'un mélange de vapeur et de liquide qui surmonte une pression extérieure constante.

La pression extérieure p', qui est plus petite ici que la pression d'équilibre initiale p_i , est supposée constante; la courbe a'c'b' de la fig. 37 devient alors une ligne droite parallèle à l'axe des abscisses OX. Nous supposons en outre que l'on nous donne les volumes initial et final v_i et v_i de l'unité de poids du mélange. La quantité de chaleur totale Q_i , que l'on fournit au mélange pendant le passage de l'un des états d'équilibre à l'autre, s'obtient par l'intégration de l'équation (285)

(288)
$$Q_2 = q_2 - q_1 + x_2 \rho_2 - x_1 \rho_1 + A p' (v_2 - v_1),$$
dans laquelle

(289)
$$v_1 = x_1 u_1 + \sigma \text{ et } v_2 = x_2 u_2 + \sigma.$$

Si l'on donnait la température et les quantités de vapeur qui correspondent à l'équilibre pour l'état initial et l'état final, on pourrait calculer la quantité de chaleur totale Q₂ qu'il faut fournir ou soustraire, et, réciproquement, on pourrait déterminer l'état final, si l'on connaissait l'état initial et la quantité de chaleur Q₂.

On reconnaît, d'après cela, que les formules précédentes et le problème que nous traitons en ce moment comprennent une infinité de cas, et que la question n'est pas complétement déterminée. On peut la déterminer comme nous l'avons dit ci-dessus, mais on peut aussi supposer, ce qui nous permet de bien suivre le phénomène, que l'on donne, outre la courbe de la pression extérieure a' c' b' (fig. 37), celle de la pression d'équilibre acb, ou bien encore le mode d'introduction de la

chaleur. Admettons qu'or interrompe à un moment quelconque l'introduction de la chaleur et la dilatation, alors que le volume a passé de v_1 à v; soient t la température et x la quantité de vapeur à cet instant, quand l'équilibre est rétabli; la quantité de chaleur Q qu'il a fallu introduire jusqu'à ce moment est, d'après l'équation (228),

(290)
$$Q = q - q_1 + x \rho - x_1 \rho_1 + A p' (v - v_1),$$

dans laquelle

(291)
$$v_1 = x_1 u_1 + \sigma$$
 et $v = xu + \sigma$.

Examinons quelques cas particuliers pour mieux expliquer ce qui précède.

Premier cas. — Pendant l'introduction de la chaleur, la température d'équilibre est constante.

Lorsque la température est constante, il en est de même de pression d'équilibre p; la courbe de la pression d'équilibre acb (fig. 37) est, par suite, une ligne droite parallèle à l'axe des abscisses; cela exige que la vapeur soit encore saturée près le retour à l'équilibre, supposition que nous conserve-rons toujours dans ce qui va suivre.

On a ici $q_1 = q_2$, $\rho_1 = \rho_2$, $u_1 = u_2$; alors, pour une certaine dilatation $v_2 - v_1$, il vient, d'après l'équation (289),

(292)
$$v_2 - v_1 = (x_2 - x_1) u_1$$

d'où l'on tire la quantité spécifique de vapeur finale x_1 .

Le travail extérieur mesuré en unités de chaleur est

(293)
$$Ap'(v_2-v_1)=Ap'u_1(x_2-x_1).$$

La variation du travail intérieur est

(294)
$$A(U_2 - U_1) = (x_2 - x_1)\rho_1$$

et la quantité de chaleur totale qu'il faut introduire est, d'après l'équation (288),

(295)
$$Q_2 = (\rho_1 + \mathbf{A} \, p' \, u_1) \, (x_2 - x_1).$$

Les formules précédentes donnent pour un instant quel-

conque du passage le travail extérieur, le travail intérieur et la quantité de chaleur Q qu'il a fallu fournir pendant la dilatition du volume v_1 au volume v lorsqu'on substitue à x_1 la quantité de vapeur x tirée de l'équation

$$v = xu_1 + \sigma$$
.

Si l'on avait exceptionnellement p'=p, les deux courbes coïncideraient comme cela a été déjà dit, et donneraient la courbe que nous avons appelée plus haut isothermique, et les formules précédentes deviendraient celles de la page 295.

Supposons au contraire que la pression extérieure p'=0; alors le travail extérieur est nul d'après l'équation (293), & nous trouvons

$$Q_2 = A(U_2 - U) = \rho_1(x_2 - x_1);$$

en vertu de l'équation (292) il vient

$$Q_2 = \frac{\rho_1}{u_1} (v_2 - v_1).$$

Cette formule donne la quantité de chaleur qu'il faut envoyer au mélange lorsqu'on fait communiquer le réservoir qui le renferme avec un réservoir vide d'air d'un volume égal à $v_2 - v_1$, et qu'on demande que la température reprenne sa valeur initiale après le rétablissement de l'équilibre. Dans une telle opération la masse de liquide $x_2 - x_1$, qui se détermine facilement au moyen de l'équation (292), se transforme en vapeur.

Lorsque nous adoptons pour p' une valeur comprise entre p_1 et o, nous trouvons le poids thermique au moyen de l'équation (287), parce que les pressions p et p', ainsi que la température T, sont constantes.

Il vient donc

$$P = \frac{r_1}{AT_1} (x_2 - x_1) - \frac{(p_1 - p')(v_2 - v_1)}{T_1},$$

a bien, si l'on tient compte de l'équation (292),

296)
$$P = \frac{r_i - A(p_i - p')u_i}{AT_i}(x_2 - x_i).$$

Cette formule se simplifie beaucoup pour les deux cas linites $p_1 = p'$ et p' = 0, et donne respectivement

$$\mathbf{P} = \frac{r_1}{\mathbf{AT_1}}(x_2 - x_1) \quad \text{et} \quad \mathbf{P} = \frac{\rho_1}{\mathbf{AT_1}}(x_2 - x_1).$$

On voit combien de problèmes différents se présentent. On en trouve facilement la solution, même dans le cas particulier où la pression extérieure est constante; on peut saire, relativement à la courbe de la pression d'équilibre, les hypothèses les plus diverses et par suite reprendre avec la condition plus générale p' = const., que nous venons de nous imposer, tous les problèmes que nous avons traités à propos des changements d'état réversibles. Nous pouvons supposer, par exemple, que la quantité de vapeur d'équilibre reste constante pendant la dilatation; alors la courbe de pression acb sign. 37), dont la forme pourrait sacilement être déterminée, verait une courbe de quantité constante de vapeur d'une espèce particulière.

Nous pouvons encore supposer que le travail intérieur soit onstant, c'est-à-dire qu'on ait

$$dq + d(x\rho) = 0;$$

courbe d'équilibre serait alors une espèce particulière de courbe isodynamique dont on pourrait déterminer la forme, etc.

Les recherches de ce genre sont tellement faciles à faire à aide des formules que j'ai données, que je crois inutile de multiplier les exemples où l'on ferait quelque hypothèse par-iculière sur les deux courbes de pression.

Donnons pourtant un exemple dans lequel l'introduction de la chaleur est assujettie à certaines conditions.

Deuxième cas. — Le mélange se dilate en surmontant une pression extérieure constante, sans recevoir ni perdre de la chaleur.

Il faut mettre Q = o dans l'équation (290), et il vient

$$q-q_1+x\rho-x_1\rho_1+\Delta p'(v-v_1)=0;$$

et comme nous tirons des équations (291)

$$v-v_1=xu-x_1u_1$$

nous avons, en remplaçant v - v, par sa valeur,

$$(297) q + x(\rho + \Lambda p'u) = q_1 + x_1(\rho_1 + \Lambda p'u_1).$$

Lorsqu'on suppose que l'état initial (t, p, x_1) soit donné, ainsi que la pression constante extérieure p', on peut déterminer, à l'aide de la dernière équation, la quantité de vapeur d'équilibre x pour une valeur de la température d'équilibre t et pour la pression p qui y correspond; le volume se calcule par la relation

$$v = xu + \sigma$$
.

Si l'on construit alors une courbe ayant pour abscisses les valeurs du volume v, et pour ordonnées celles de la pression p, on obtient la courbe de pression d'équilibre acb (fig. 37), que l'on doit considérer comme une espèce particulière de courbe adiabatique.

Lorsqu'au contraire on donne v et v_1 , on détermine, à l'aide des équations (291), les valeurs de x_1 et de x:

$$x_1 = \frac{v_1 - \sigma}{u_1}$$
 et $x = \frac{v - \sigma}{u}$;

puis on substitue ces valeurs dans l'équation (297) et on détermine la température d'équilibre t, ce qui, il est vrai, ne peut se faire que par tâtonnements, parce que les quantités q, ρ et u, qui sont des fonctions de la température, n'ont pas avec celle-ci des relations simples.

Quand on se propose ce problème, on a généralement pour but de déterminer seulement l'état final de la masse.

Si l'on faisait continuer la dilatation jusqu'à ce que la pression finale d'équilibre fût égale à la pression extérieure p', on trouverait, d'après l'équation (297),

$$q_1 + x_2(\rho_1 + \Lambda p_1 u_1) = q_1 + x_1(\rho_1 + \Lambda p_2 u_1),$$

et, en tenant compte de la relation $r = \rho + A pu$,

(298)
$$q_2 + x_2 r_2 = q_1 + x_1 (\rho_1 + \Lambda p_2 u_1).$$

On peut conclure de là la quantité de vapeur finale x, et ensuite le volume final v_2 .

On voit facilement, au moyen de l'équation (297), si, dans es changements d'état examinés ici, il y a une condensation le vapeur ou une vaporisation de liquide, c'est-à-dire si l'on $x < x_1$ ou $x > x_1$. Lorsque les pressions-limites p_1 et p_2 sont données, ainsi que la pression extérieure p', c'est la quantité spécifique de vapeur initiale x_1 qui en décide.

Considérons dans un cylindre l'unité de poids d'un mélange d'eau et de vapeur sous une pression de 5 atmosphères, et supposons que ce mélange se détende, en surmontant une pression extérieure constante de 1 atmosphère, jusqu'à ce que la pression finale d'équilibre soit de 2 atmosphères; alors on trouve, au moyen de l'équation (297),

$$x = 0.0645 + 0.9259x_1$$

Pour arriver à ce résultat, on a pris dans la Table X de l'Appendice, pour les quantités qui correspondent à la pression de 5 atmosphères,

$$q_1 = 153,74$$
, $\rho_1 = 454,99$, $u_1 = 0,3626$,

et pour celles qui sont relatives à la pression de 2 atmosphères,

$$q = 121,42, \quad \rho = 480,00, \quad u = 0,8588;$$

On avait, d'après l'hypothèse, p' = 10334.

L'équation (289) donne alors, pour les volumes initial et final,

$$v_1 = 0.3626 x_1 + 0.0010$$
 et $v = 0.7952 x_1 + 0.0554$.

Supposons maintenant qu'il n'y ait que de la vapeur au commencement; alors $x_1 = 1$, et on a

$$x = 0,9904;$$

le rapport d'expansion est

$$\frac{v}{v_1} = 2,338.$$

Comme on a ici $x < x_1$, la vapeur se condense dans l'opération; mais si le poids initial de la vapeur était égal à celui de liquide, c'est-à-dire si $x_1 = 0.5$, on trouverait

$$x = 0,5274,$$

et le rapport d'expansion serait

$$\frac{v}{v_1} = 2,470.$$

Dans ce cas, $x > x_1$; une partie de l'eau liquide se vaporisemit donc, et le poids de cette partie serait 0,0274.

Si l'expansion continuait jusqu'à ce que la pression d'équilibre sût égale à la pression extérieure, c'est-à-dire à une atmosphère, il faudrait employer l'équation (298); on y substitue rait les nombres de la Table X qui correspondent à une atmosphère:

$$q_1 = 100,50$$
 et $r_2 = \rho_2 + A p_2 u_1 = 536,50$.

Supposons que la quantité finale de vapeur x_2 soit égale à l'unité, c'est-à-dire qu'il n'y ait finalement que de la vapeur saturée sous la pression d'une atmosphère; en substituant dans l'équation (298) les valeurs données ci-dessus, on trouverait

$$x_1 = 1,042,$$

équation qui ne peut évidemment jamais être remplie, puisque x_1 ne peut dépasser 1. Ce résultat montre que la vapeur doit être surchauffée dans l'état initial.

Cela nous conduit à résoudre un problème qui offre un grand intérêt, parce qu'il montre très-clairement la différence des gaz permanents et des vapeurs saturées.

Nous supposerons que la pression extérieure que doit surmonter le mélange pendant sa dilatation soit nulle.

On réalise évidemment ce cas quand on met le réservoir

contient le mélange de vapeur et de liquide en communion avec un espace vide d'air. Le mélange se dilate alors s effectuer de travail extérieur, et on demande quel est at final quand l'équilibre est établi. Nous avons trouvé 147) que, pour un gaz permanent, la température ne change pendant une telle opération; mais on a un résultat trèsférent pour un mélange de vapeur et de liquide (*). Il suffit faire p' = 0 dans l'équation (297), et on obtient

$$q + x \rho = q_1 + x_1 \rho_1.$$

Cette équation, jointe aux deux suivantes

$$v = xu + \sigma$$
 et $v_1 = x_1 u_1 + \sigma$,

Include de la pression d'équilibre acb (fig. 37, p. 355) identique à la courbe isodynamique des vapeurs. Mais identique est accompagnée d'une diminution de la températet de la pression, et de la vaporisation d'une partie du ide; et cela avait lieu pour toutes les vapeurs qui jusqu'ici été soumises à une pareille étude. Il faut donc que la vation, c'est-à-dire que $x_1 < 1$, pour qu'elle ne soit pas sur-ifée après son introduction dans l'espace vide d'air.

Iminant x et σ entre les équations précédentes, on trouve

$$\frac{\rho}{u}(v-v_1)=q_1-q+x_1\,u_1\left(\frac{\rho_1}{u_1}-\frac{\rho}{u}\right),$$

laquelle v — v. représente l'augmentation de volume, **la dire la c**apacité de l'espace qui était primitivement vide

Toyes le Mémoire de l'Auteur : Beiträge zur Theorie der Dämpse (An-Peggendorff, 1860).

La quantité de vapeur qui existe à la sin de la détente est

$$x=\frac{v-\sigma}{u}$$
.

Imaginons dans un réservoir l'unité de poids d'un mélant d'eau et de vapeur sous la pression de 5 atmosphères; su $x_1 = 0.974$ la quantité spécifique de vapeur : quel doit ètre la volume du réservoir vide d'air, pour que la détente amène la pression à 2 atmosphères? Quels seront le volume total ϵ la quantité spécifique de vapeur x à la fin de l'opération?

En nous servant des valeurs numériques de l'exemple précédent, on trouve, au moyen de l'équation (299),

$$x = 0,990.$$

Les volumes initial et final sont

$$v_1 = o^{mc}$$
, 3541 et $v = o^{mc}$, 8515;

le volume du réservoir vide doit donc être

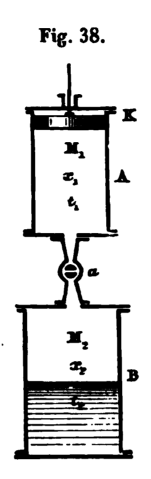
$$v - v_1 = 0^{mc}, 4974.$$

Puisque $x > x_1$, il y a vaporisation, comme on l'amb

Si nous avions choisi le volume du réservoir de manière que la pression finale fût réduite à une atmosphère, on aurait trouvé de la même manière x = 1 pour la quantité spécifique de vapeur à la fin de l'opération, et le volume de ce réservir aurait dû être $v - v_1 = 1^{mc}$, 2963. Dans cette opération, tous l'eau qui existait au commencement serait réduite encore vapeur; la vapeur serait surchaussée si l'on avait donné réservoir vide une capacité supérieure à 1^{mc} , 2963.

PROBLEMB II. — On fait communiquer entre eux deux reservoirs qui contiennent des mélanges de vapeur et de liquide de la même espèce; on demande quel est l'état final de la masse totale, en supposant qu'au commencement les quantités spécifiques de vapeur et les pressions soient différentes deux réservoirs, et qu'il n'y ait ni addition ni soustraction de chaleur.

Le réservoir A (fig. 38) contient M_1 kilogrammes de mélange, dont une partie $M_1 x_1$ est à l'état de vapeur et l'autre $M_1 (1 - x_1)$ à l'état de liquide; soient V_1 le volume, p_1 la pres-



sion et t_1 la température du mélange (le piston K, qui se trouve dans le réservoir A sur la figure, est supposé fixe pour le moment). Le réservoir B, qui est d'abord séparé du précédent au moyen du robinet a, contient M_1 , kilogrammes de vapeur et M_2 ($1-x_1$) kilogrammes de liquide sous la pression p_1 et à la température t_2 ; son volume est V_1 . Nous supposons expressément que les deux réservoirs renferment des mélanges de vapeur et de liquide de même espèce, parce qu'on ne peut résoudre la question qu'à cette condition, lorsqu'on s'appuie sur les résultats d'expériences que l'on possède aujourd'hui.

Lorsqu'on ouvre le robinet a, les deux masses se mélangent; la température et la pression deviennent égales de part et d'autre; la quantité spécifique de la vapeur sera différente de x_1 et de x_2 , les deux réservoirs n'en formant plus qu'un geul; en la désignant par x, on a finalement dans tout l'espace $(M_1 + M_2)x$ kilogrammes de vapeur et $(M_1 + M_2)(1-x)$ kilogrammes de liquide à la température t et sous la pression p. Nous cherchons les valeurs de x, t et p. Les volumes des réservoirs A et B ont respectivement pour expressions

$$\mathbf{V}_{i} = \mathbf{M}_{i} (x_{i} u_{i} + \sigma),$$

$$\mathbf{V}_2 = \mathbf{M}_2(x, u_2 + \sigma).$$

Après le mélange, le volume de toute la masse est

$$\mathbf{V} = (\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_2)(xu + \sigma).$$

Comme le volume total ne change pas, on a

$$V = V_1 + V_2$$
;

d'où l'on tire finalement

(300)
$$(\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_2) x u = \mathbf{M}_1 x_1 u_1 + \mathbf{M}_2 x_2 u_2,$$

équation qui renferme, comme inconnues, la quantité spécifique de vapeur x et la quantité u, fonction de la température.

Voici une seconde équation : soit U, le travail intérieur de l'unité de poids du liquide à o degré; le travail intérieur U, de la masse M, avant le mélange sera en unités de chaleur, d'après l'équation (220),

$$\mathbf{A}\mathbf{U}_{1} = \mathbf{M}_{1}(\mathbf{A}\mathbf{U}_{0} + q_{1} + x_{1}\rho_{1}),$$

et le travail intérieur U, de la masse M, sera, par analogie,

$$AU_2 = M_2(AU_0 + q_1 + x_1\rho_2).$$

Après le mélange, le travail intérieur U de toute la masse est

$$\mathbf{A}\mathbf{U} = (\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_2)(\mathbf{A}\mathbf{U}_0 + q + x\rho);$$

mais, comme il n'y a ni addition ni soustraction de chaleur, ni perte ni gain de travail extérieur, il faut que le travail intérieur de la masse totale soit le même avant et après le mélange, de sorte que

$$U = U_1 + U_2$$

De cette dernière équation, nous déduisons, en nous servant des trois équations qui la précèdent,

(301)
$$(\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_2)(q + x\rho) = \mathbf{M}_1(q_1 + x_1\rho_1) + \mathbf{M}_2(q_2 + x_2\rho_2)$$

Cette équation jointe à l'équation (300) résout le problème

Proposé. On remarquera qu'il suffit d'avoir le rapport $\frac{M_2}{M_1}$; en désignant par k et en éliminant x entre les équations (300) et (301), on trouve

(302)
$$(1+k)q+(x_1u_1+kx_2u_2)\frac{\rho}{u}=(q_1+x_1\rho_1)+k(q_2+x_2\rho_2).$$

Cette équation peut servir à déterminer la température t et, Par suite, la pression finale p; la quantité spécifique de va-Peur x se trouve, d'après l'équation (300), au moyen de la **for**mule

(303)
$$(1+k) xu = x_1 u_1 + k x_2 x_2$$

Supposons qu'il y ait, dans le réservoir A, M, kilogrammes de vapeur d'eau saturée et sèche sous une pression de 1^{a1m}, 5, et, dans le réservoir B, $M_2 = 24,380 \,\mathrm{M}_1$ kilogrammes d'eau et de vapeur sous la pression de $\frac{1}{11}$ d'atmosphère; soit enfin 2, = 0,0095 la quantité spécifique de vapeur dans ce réservoir; on a k = 24,380, et les équations (302) et (303) donnent

$$q + 0,1771 \frac{\rho}{u} = 72,99, \quad \frac{x}{u} = 0,1771,$$

après qu'on y a introduit les nombres de la Table X

$$q_1 = 112,41, \quad \rho_1 = 487,01, \quad u_1 = 1,1258$$

pour la pression de 1^{ato},5, et

$$q_1 = 46,28$$
, $\rho_2 = 538,85$, $u_2 = 14,5508$

pour la pression de oatm,1.

La première de ces deux équations conduit, après quelques tâtonnements, à l'aide de la Table X, à la pression finale $p = o^{atm}$, 2, et à la température finale $t = 6o^{\circ}$, 45; car, si l'on met dans cette équation les valeurs q = 6o, 59 et $\frac{\rho}{u} = 69$, 95, qui correspondent à cette pression, son premier membre devient 72,98. La valeur de u qui correspond à cette température est u = 7,5421, et, par suite, on a pour la quantité

spécifique de la vapeur répandue à la fin dans tout l'espace x = 0.0235.

Au commencement, le poids de la vapeur contenue en A était $M_1 x_1 = M_1$ et celui de l'espace B était $M_2 x_2 = 24,380 M_1 x_2$ ou $0,2316 M_1$; par suite, le poids total de la vapeur était $1,2316 M_1$.

Après le mélange, le poids de la vapeur contenue dans les deux réservoirs réunis est $(\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_2)x = 0.5964 \,\mathbf{M}_1$.

Le volume du réservoir A est d'ailleurs

$$V_1 = M_1(x_1 u_1 + \sigma) = 1^{mc}, 1268 M_1,$$

et celui du réservoir B est

$$V_2 = M_2(x_1 u_2 + \sigma) = 3^{mc}, 3945 M_1;$$

par suite, le rapport

$$\frac{\mathbf{V_3}}{\mathbf{V_1}} = 3.$$

L'exemple que nous venons de traiter indique ce qui se passe dans le condenseur d'une machine à vapeur. Le réservoir A représente le cylindre dans lequel la pression est de 1^{atm}, 5; le réservoir B est le condenseur, dont la capacité est ordinairement triple de celle du cylindre, et dans lequelily a, d'après notre hypothèse, de la vapeur et de l'eau sous une pression de oatm, 1. Au moment où l'on sait communiquer le cylindre avec le condenseur, la pression du condenseur monte subitement à oatm, 2, ou mieux la pression dans ces deux espaces devient o^{atm}, 2, pourvu que les proportions d'eau et de vapeur soient celles que nous venons de supposer. On observe, en esset, une augmentation subite de pression au manomètre du condenseur au moment où celui-ci communique avec le cylindre; mais, comme le condenseur est refroidi par un courant d'eau, cette pression ne se maintient pas, et elle redescend très-rapidement, comme l'indiquent les oscillations du manomètre. Nous reviendrons plus loin sur cette importante question.

Reprenons notre problème sous un autre point de vue.

Supposons qu'on envoie de la chaleur aux réservoirs après leur réunion, quand le mélange s'est effectué, jusqu'à ce que la pression commune soit élevée de p à p_1 , p_1 étant la pression initiale du réservoir A (nous admettons que A est celui des réservoirs dans lequel la pression initiale est la plus grande). L'introduction de la chaleur se fait ici sous le volume constant $V_1 + V_2$, depuis la température t jusqu'à la température t_1 , et la quantité spécifique de vapeur après le mélange x doit maintenant être considérée comme connue; on trouve immédiatement la quantité de chaleur à fournir Q, d'après l'équation (262), p. 339; on a, de cette manière,

$$Q = (\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_2) \left[q_1 - q + xu \left(\frac{\rho_1}{u_1} - \frac{\rho}{u} \right) \right],$$

ou bien

$$Q = (\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_2) \left[q_1 - q + xu \frac{\rho_1}{u_1} - x\rho \right].$$

Remplaçons dans cette équation les quantités xu et $x\rho$ par leurs valeurs déduites respectivement des équations (300) et (301); il vient alors, après réduction,

(304)
$$Q = M_{2} \left[q_{1} - q_{2} + x_{2} u_{2} \left(\frac{\rho_{1}}{u_{1}} - \frac{\rho_{2}}{u_{2}} \right) \right].$$

Cette quantité de chaleur est entièrement indépendante de la masse M_1 qui se trouve dans le réservoir A, et elle est identique à la quantité de chaleur qu'il aurait fallu envoyer au réservoir B avant le mélange pour y faire monter la pression de p_1 à p_1 . On pouvait, du reste, prévoir ce résultat; car si nous avions opéré le mélange seulement après avoir ainsi échaussé le réservoir B, l'état final eût été évidemment le même que dans le premier cas, où l'on a fait le mélange avant d'introduire la quantité de chaleur Q.

C'est avec intention que j'ai présenté le problème sous ce second point de vue; j'ai voulu faire voir que l'on peut introduire indisséremment dans l'un ou l'autre des deux réservoirs la quantité de chaleur Q, si l'on veut qu'il y ait sinalement dans les deux espaces la pression p_1 qui existait d'abord en A,

et qu'il est indissérent que l'introduction de la chaleur se sasse avant ou après le mélange.

Ces résultats ont une grande importance : ils nous serviront à trouver l'influence de l'espace nuisible du cylindre dans la machine à vapeur. Dans cette application, on doit assimiler la chaudière à vapeur au réservoir A et l'espace nuisible du cylindre au réservoir B. Ces deux espaces contiennent de la vapeur sous des pressions différentes; au moment où s'ouvre le tuyau de communication, le piston est presque immobile, car il se trouve vers la fin de sa course. Soient maintenant M2 la masse du mélange de vapeur et de liquide contenu dans l'espace nuisible au moment de l'ouverture, t, sa température et la température de la chaudière; la formule (304) détermine la quantité de chaleur qu'il faut fournir à celle-ci pour que l'espace nuisible se remplisse de vapeur à la pression de la chaudière; on peut même, comme je le montrerai plus tard, calculer par la même formule la quantité de vapeur qui passe dans l'espace nuisible.

Cette question offre encore de l'intérêt aux ingénieurs sous un autre point de vue.

Supposons qu'après le mélange, lorsque l'équilibre est rétabli dans les deux réservoirs A et B, on veuille enlever à toute la masse la quantité de chaleur nécessaire pour faire descendre la pression de p_1 à p_2 , c'est-à-dire à la pression qui existait auparavant dans le réservoir B. En suivant la même marche que précédemment, on trouve qu'il faut soustraire la quantité de chaleur :

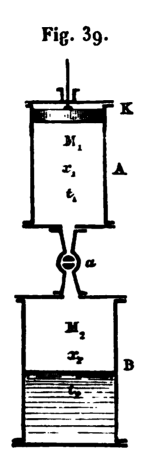
(304')
$$Q = M_{1} \left[q_{1} - q_{2} + x_{1} u_{1} \left(\frac{\rho_{1}}{u_{1}} - \frac{\rho_{2}}{u_{2}} \right) \right] .$$

On peut imaginer qu'on ait soustrait cette chaleur d'abord du réservoir A, ce qui aurait réduit la pression de p_1 à p_2 , et qu'on ait effectué le mélange seulement après cette opération.

PROBLEME III. — Théorie des condenseurs à parois refroidies extérieurement.

Soit A (fig. 39) le cylindre à vapeur dans lequel se meut un

piston K qui se trouve actuellement à la sin de sa course; ce cylindre communique avec le condenseur B au moyen d'un



tuyau muni d'un robinet a, que nous supposons d'abord fermé. Le cylindre contient M_1 kilogrammes d'eau mêlée de vapeur soûs la pression p_1 , et le condenseur contient M_2 kilogrammes d'un mélange semblable sous la pression p_2 ; soient x_1 et x_2 les quantités spécifiques de vapeur dans le cylindre et dans le condenseur. Voici comment les choses se passent : on refroidit extérieurement la paroi du condenseur au moyen d'un courant d'eau froide; on ouvre le robinet, et on mélange les deux masses. On soustrait ensuite de la chaleur pour ramener la pression à celle du condenseur, et pour la maintenir constante pendant que le piston se rend à l'autre extrémité de sa course et chasse dans le condenseur, sous une pression constante p_2 , tout le mélange de vapeur et de liquide resté dans le cylindre.

Cherchons la quantité de chaleur qu'il faut enlever par coup de piston au condenseur pour que la pression commune reste constante et égale à celle du condenseur, et aussi la masse de vapeur et de liquide qui se trouve dans le condenseur à la fin de l'opération. Au moment de l'ouverture du robinet, la pression prend dans les deux espaces la valeur moyenne p, et la quantité spécifique de la vapeur est x. Le piston est presque

immobile; alors la chaleur est soustraite d'abord sous un volume à peu près constant. Cette quantité de chaleur est, d'après l'équation (304'),

(305)
$$Q_1 = M_1 \left[\dot{q}_1 - q_2 + x_1 u_1 \left(\frac{\rho_1}{u_1} - \frac{\rho_2}{u_2} \right) \right],$$

et la quantité spécifique de vapeur x', commune aux deux espaces est, après cette soustraction de chaleur, conformément à l'équation (261), p. 339,

$$(306) x_2' = \frac{xu}{u_2}.$$

Le piston K se rend ensuite à l'autre extrémité de sa course; dans cette opération, la masse totale $M_1 + M_2$, que nous désignerons par M, est comprimée sous une pression constante p_2 , et son volume est réduit de $V_1 + V_2$ à V_2 .

En désignant par x, la quantité spécifique de la vapeur à la fin de cette opération, on a, pour la quantité de chaleur Qu'il faut soustraire,

$$Q_2 = \mathbf{M} r_2(x', -x'),$$

pour les volumes initial et sinal,

$$\mathbf{V}_1 + \mathbf{V}_2 = \mathbf{M} (x'_2 u_2 + \sigma),$$

 $\mathbf{V}_2 = \mathbf{M} (x''_2 + \sigma),$

et, par suite, pour leur dissérence, c'est-à-dire pour la diminution de volume,

(307)
$$V_1 = Mu_1(x_2' - x_2'').$$

En éliminant M entre cette équation et celle qui donne Q₁, on a

$$Q_2 = V_1 \frac{r_2}{u_2}$$

Introduisons le volume du cylindre $V_1 = M_1(x_1 u_1 + \sigma)$ et négligeons σ , ce qui est toujours permis à cause de la peti-

se de cette quantité, nous aurons

$$Q_2 = \mathbf{M}_1 x_1 u_1 \frac{r_2}{u_2} = \mathbf{M}_1 x_1 u_1 \left(\frac{\rho_2}{u_2} + \mathbf{A} p_2 \right).$$

On conclut de là la quantité totale de chaleur Q qu'il faut bustraire du condenseur pendant une course du piston :

$$Q = Q_1 + Q_2$$

u bien

$$Q = \mathbf{M}_{1} \left[q_{1} - q_{2} + x_{1} u_{1} \left(\frac{\rho_{1}}{u_{1}} + \mathbf{A} p_{2} \right) \right],$$

entin

308)
$$Q = M_1 [q_1 - q_2 + x_1 (\rho_1 + \Lambda p_2 u_1)].$$

Dans les condenseurs refroidis extérieurement, on fait couer de l'eau froide le long de la surface; elle soustrait de la phaleur, et sa température s'élève de t_{\bullet} à t'_{\bullet} degrés. Soit M_{\bullet} le poids de cette eau par course du piston; la quantité de chaleur qui correspond à l'élévation de température $t'_{\bullet} - t_{\bullet}$ est, d'après les notations adoptées $Q = M_{\bullet}(q'_{\bullet} - q_{\bullet})$, et la quanlité M_{\bullet} sera donnée par l'équation suivante, qu'on obtient en Portant la valeur Q dans l'équation (308):

(309)
$$\mathbf{M}_{\bullet} = \frac{q_1 - q_2 + x_1(\rho_1 + \mathbf{A} p_2 u_1)}{q_{\bullet}' - q_{\bullet}} \mathbf{M}_1.$$

La quantité spécifique x_1'' de la vapeur qui se trouve dans le condenseur se détermine au moyen de l'équation (307), dans quelle on fait $V_1 = M_1 x_1 u_1$, en se servant en même temps le l'équation (306) pour obtenir la valeur de x_1' . On a alors

$$\mathbf{M} u_1 x_2'' = \mathbf{M} x u - \mathbf{M}_1 x_1 u_1.$$

Remplaçons dans cette équation M par $M_1 + M_2$ et la quanité M x u par sa valeur tirée de l'équation (300), nous aurons

310)
$$(M_1 + M_2) x_2'' = M_2 x_2.$$

Cette équation montre qu'à la fin de l'opération la quantité spécifique de la vapeur dans le condenseur a changé, mais que le poids total $(M_1 + M_2)x_1''$ est le même qu'avant la réu-

nion du condenseur avec le cylindre, alors que le poids de la vapeur contenue dans le condenseur était M, x,; la masse M, qui remplissait d'abord le cylindre à l'état d'un mélange de liquide et de vapeur sous la pression p_1 , se trouve maintenant dans le condenseur à l'état d'eau à la température t2. La pompe à air d'une machine à vapeur a donc uniquement pour objet, lorsqu'on se sert d'un condenseur resroidi extérieurement, d'extraire du condenseur M, kilogrammes d'eau par coup de piston, et la pompe d'alimentation doit les ramener à la chaudière. D'après cela, une machine à vapeur ainsi disposée senit une machine thermique complétement sermée, s'il n'y avait pas de pertes de vapeur et d'eau. Dans les applications de l'équation (309), on peut prendre pour la chaleur de l'en q=ct, et faire c=1. Supposons, en outre, que la vapeur du cylindre ne contienne pas d'eau, c'est-à-dire que $x_i = 1$; la quantité totale de chaleur λ, peut être représentée, d'après les remarques de la page 275, par l'expression

$$\lambda_i = q_i + \rho_i + \Lambda p_i u_i;$$

on trouve alors, pour la quantité d'eau nécessaire au refroidissement,

(311)
$$\mathbf{M}_{0} = \frac{\lambda_{1} - t_{2} - \lambda_{1} (p_{1} - p_{2})}{t'_{0} - t_{0}} \mathbf{M}_{1}.$$

Si l'on néglige la quantité $Au_1(p_1-p_2)$, qui est petite, on a

(312)
$$\mathbf{M}_{0} = \frac{\lambda_{1} - t_{2}}{t'_{0} - t_{0}} \mathbf{M}_{1}.$$

C'est l'expression dont on s'est servi jusqu'à présent dans le calcul des machines à vapeur, en supposant, avec Watt, que la chaleur totale λ_i soit constante et égale à 640.

Le procédé employé jusqu'ici pour obtenir cette formule est tout à fait inadmissible d'après les principes de la théorie mécanique de la chaleur. Les raisonnements que je viens de faire montrent cependant qu'on peut la considérer comme une formule approchée. Une détermination rigoureuse importe peu ici, parce qu'on désire seulement savoir dans le

alcul d'une machine à vapeur la valeur minimum de la quannté d'eau nécessaire au refroidissement. En réalité, on ne construit des machines à condensation que dans le cas où il a plus d'eau de condensation que n'en demande le calcul.

Supposons qu'il y ait une pression moyenne $p_2 = o^{atm}$, 1 dans condenseur d'une machine à vapeur; que l'eau de condensation arrive à la température $t_0 = 15^{\circ}$ et qu'elle quitte la surface du condenseur à la température $t'_0 = 35^{\circ}$; supposons, outre, qu'au moment de la réunion du condenseur et du cylindre, ce dernier contienne de la vapeur et du liquide sous une pression de 1^{atm} , 5; je suppose à dessein que cette pression soit assez élevée pour mieux faire ressortir la différence les résultats déduits des formules précédentes.

Nous avons ici, d'après la Table X,

$$q_1 = 112,41$$
, $\rho_1 = 487,01$, $u_1 = 1,1258$, $q_2 = 46,28$.

La Table I, première partie, donne

$$q_{\bullet} = 15,005, \quad q'_{\bullet} = 35,037,$$

t, d'après l'équation (309),

$$\mathbf{M}_{\bullet} = (3,301 + 24,439 x_1) \mathbf{M}_{1}.$$

Si la quantité spécifique de la vapeur dans le cylindre est = 0.80, il vient

$$M_0 = 22,852 M_1$$

Dans le cas où $x_1 = 1$, c'est-à-dire où la vapeur est sèche,

$$M_0 = 27,740 M_1;$$

lors la formule approchée (311) donne, la température étant ans le condenseur $t_2 = 46^{\circ}$, 21,

$$M_{\bullet} = 27,79 M_{\bullet}$$

indis qu'on déduit de la formule usitée (312), si l'on prend, vec Watt, $\lambda_1 = 640$,

$$M_{\bullet} = 29,69 M_{\bullet}$$

On voit que cette valeur s'écarte notablement de la valeur

exacte. Cela vient de ce que l'expression $Au_1(p_1-p_2)$ l'équation (311) n'est pas assez petite pour être suppsans examen; mais on peut toujours supprimer le Au_1p_2 . Dans cette hypothèse, la formule plus exacte donne, avec $x_1=1$,

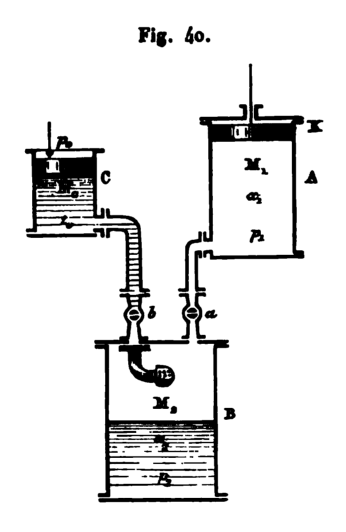
(3:3)
$$\mathbf{M}_{\bullet} = \frac{t_1 + \rho_1 - t_2}{t_1' - t_2} \, \mathbf{M}_1.$$

Dans l'exemple actuel, cette formule donne M_• = 27, valeur bien plus exacte que la précédente.

La dernière formule est aussi simple que celle qu'on ployée jusqu'à présent, et elle est certainement préféral

PROBLEME IV. — Théorie des condenseurs refroidis piection.

Soient toujours A (fig. 40) le cylindre à vapeur, B le denseur, a le robinet qui les réunit, M, et M, les poids d



lange de vapeur et d'eau contenus respectivement dat deux espaces. Le condenseur B est mis en communique moyen d'un tuyau muni d'un robinet b, avec un espalindrique C contenant M, kilogrammes d'eau froide à la

Ture t.; sur la surface de cette eau repose un piston dont la ression p. est celle de l'atmosphère.

Lorsque les trois espaces se trouvent séparés, on a, en conpresent les notations du problème précédent, pour le travail atérieur des masses contenues dans le cylindre, dans le conenseur et dans le réservoir C respectivement,

$$(\mathbf{A}\mathbf{U}_{\bullet} + q_{1} + x_{1} \rho_{1}) \mathbf{M}_{1},$$

 $(\mathbf{A}\mathbf{U}_{\bullet} + q_{2} + x_{2} \rho_{2}) \mathbf{M}_{2},$
 $(\mathbf{A}\mathbf{U}_{\bullet} + q_{\bullet}) \mathbf{M}_{\bullet}.$

Lous déduisons de là, pour le travail total intérieur U des rois masses séparées, en posant M_1 + M_2 + M_4 = M_4

314)
$$AU = MAU_0 + M_0 q_0 + M_1 (q_1 + x_1 \rho_1) + M_2 (q_2 + x_2 \rho_2),$$

travail étant exprimé en unités de chaleur.

Ouvrons maintenant les deux robinets a et b; les deux masses M_1 et M_2 se mêleront, et la pression prendra une valeur moyenne p. Le piston K commence à se mouvoir très-lentement; mais pendant ce temps de l'eau froide arrive du cylindre C; nous supposons que les choses soient réglées de façon que la pression descende rapidement jusqu'à la pression du conlenseur p_2 , et soit maintenue à cette valeur pendant que les leux pistons descendent dans les cylindres A et C. Lorsqu'ils ont arrivés à la fin de leurs courses, les masses M_1 et M_2 se rouvent dans le condenseur, et le poids total de la masse de apeur et de liquide est $M = M_1 + M_2 + M_3$. Le poids M_2 de l'eau l'injection est choisi de manière que, finalement, après la éunion des masses dans le condenseur, la pression ait repris valeur p_2 ; le travail intérieur de la masse totale aura pour pression, en unités de chaleur,

$$\mathbf{A}\mathbf{U}' = \mathbf{M} \left(\mathbf{A}\mathbf{U}_0 + q_2 + x_2' \rho_2 \right),$$

là x', représente la quantité spécifique de la vapeur à l'état nal.

La quantité U' n'est pas identique à la quantité U de l'équason (314), c'est-à-dire au travail intérieur avant le mélange, car la masse totale a gagné pendant l'opération un travail en rieur, dont la valeur, exprimée en unités de chaleur, doit à retranchée de la quantité AU' pour qu'on reproduise la quantité AU. Ce travail peut se déterminer facilement. Le piston parcouru sous une pression constante p, le chemin $M_1(x_1x_1+x_2)$ le travail qui y correspond est, en unités de chaleur,

$$\mathbf{AM}_1 p_2(x_1 u_1 + \sigma).$$

Le piston C a parcouru l'espace M, σ sous la pression atmessire p, et le travail qui s'y rapporte, évalué en unité de chaleur, est

en retranchant la somme de ces deux travaux de la valeur de AU' écrite ci-dessus, on doit reproduire la valeur initiale L du travail intérieur; nous obtenons ainsi

$$AU = M(AU_0 + q_2 + x'_2 \rho_2) \rightarrow AM_1 p_2(x_1 u_1 + \sigma) - AM_2 p_2 \sigma.$$

Égalons les deux valeurs de AU sournies par cette dernière équation et par l'équation (3:4), nous aurons, pour la quatité d'eau d'injection nécessaire,

$$\mathbf{M}_{\bullet} = \frac{[q_{1} - q_{2} + x_{1} \rho_{1} + \mathbf{A} p_{2} (x_{1} u_{1} + \sigma)] \mathbf{M}_{1} + [\mathbf{M}_{1} x_{2} - \mathbf{M} x'_{2}] \rho_{2}}{q_{2} - q_{0} - \mathbf{A} p_{0} \sigma}$$

On peut simplifier cette expression. Le volume V, du condenseur se détermine à l'aide de l'eau qui s'y trouve avant l'injection; on a

$$\mathbf{V}_{1} = \mathbf{M}_{2}(x, u_{2} + \sigma);$$

en nous servant de la masse qui s'y trouve après l'opération, nous trouvons cette autre expression:

$$\mathbf{V}_2 = \mathbf{M}(x', u_2 + \sigma).$$

La quantité σ , volume spécifique de l'eau, peut être pégligée dans les formules précédentes à cause de sa petitesse; on a donc, en égalant les valeurs précédentes de V_2 ,

$$\mathbf{M} x'_{1} = \mathbf{M}_{1} x_{1}$$

e premier membre de cette équation représente le poids la vapeur du condenseur à la sin, tandis que M_2x_2 donne voids de la vapeur au commencement de l'opération; le ds de la vapeur du condenseur est donc le même au comncement et à la sin. Il en résulte que la masse totale + M₁), qui a été refoulée dans le condenseur, y reste à at liquide, et doit en être expulsée à l'aide de la pompe à . Cette pompe doit chasser aussi du condenseur l'air qui trouve dans l'eau d'injection, et que cette eau abandonne isqu'elle prend une température plus élevée et qu'elle suprte une pression plus faible. L'air contenu dans le condenir n'a d'autre effet que d'augmenter légèrement la valeur la pression p_2 . Dans le calcul d'une machine à vapeur, on à se préoccuper de cet air que pour les dimensions de la mpe à air : cette pompe a donc seulement pour objet d'exire du condenseur l'air, l'eau d'injection et l'eau qui proent de la liquéfaction de la vapeur; mais elle ne sert nulleent, comme on l'a supposé jusqu'ici dans le calcul des pareils de condensation, à retirer aussi de la vapeur du ndenseur.

Mettons maintenant M, x, λ la place de Mx', dans l'expreson qui fournit M_0 , et négligeons les termes qui contienent σ ; nous aurons alors l'équation simplifiée

315)
$$\mathbf{M}_{\bullet} = \frac{q_{1} - q_{2} + x_{1}(\rho_{1} + \mathbf{A} p_{2} u_{1})}{q_{2} - q_{\bullet}} \mathbf{M}_{1},$$

ui coıncide avec celle qui nous a donné la quantité d'eau néessaire pour un refroidissement extérieur (309); elle en difre uniquement par la quantité q'_1 , qui remplace au numéraur la quantité q_2 . Cette différence tient à ce que, dans le froidissement par la surface, l'eau ne s'écoule pas, en géral, avec la température t_1 du condenseur, mais dans la plurit des cas avec une température plus basse t'_1 , comme cela été indiqué plus haut.

Cette formule peut encore être simplifiée dans les applicans. Prenons la chaleur spécifique de l'eau c=1, alors on a

généralement q=t; négligeons aussi le terme $\mathbf{A} p_2 u_1$ qui influe peu, nous aurons alors

(316)
$$\mathbf{M}_{0} = \frac{t_{1} - t_{2} + x_{1} \rho_{1}}{t_{2} - t_{0}} \mathbf{M}_{1}.$$

On fera aussi ordinairement $x_1 = 1$, c'est-à-dire on supposera que le cylindre contienne au commencement de la vapeu sèche. La somme $q_1 + \rho_1$ représente d'ailleurs, d'après les à dications de la page 262, la chaleur de la vapeur J_1 . Ce que nous avons dit en étudiant les condenseurs refroidis extérieurement relativement à la comparaison des formules précédentes avoncelles que l'on trouve dans les ouvrages publiés jusqu'à présent sur la théorie des machines, doit être répété ici.

Lorsqu'on pose $x_1 = 1$, et lorsqu'on remplace ρ par la formule empirique de la page 273, on trouve approximativement

$$\mathbf{M}_{\bullet} = \frac{575,40 + 0,209t_1 - t_2}{t_2 - t_0} \,\mathbf{M}_{1}.$$

Dans les machines à vapeur à condensation, la valeur de l_1 est comprise à peu près entre 80 et 100 degrés; en adoptant la valeur moyenne $l_1 = 95^{\circ}$, on trouve, comme dernière approximation,

(317)
$$\mathbf{M}_{0} = \frac{595 - t_{2}}{t_{2} - t_{1}} \mathbf{M}_{1}.$$

On ne peut pousser plus loin les simplifications.

Dans la formule dont on s'est servi pendant longtemps, on prenait pour la constante le nombre 640 au lieu de 595.

Posons, comme dans le problème précédent, pour la pression initiale de la vapeur, $p_1 = 1^{\text{atm}}, 5$; pour la pression dans le condenseur, $p_2 = 0^{\text{atm}}, 1$; et pour la température initiale de l'est d'injection, $t_0 = 15^{\circ}$; alors la formule (315) donne

$$\mathbf{M}_0 = (2, 114 + 15, 657 x_1) \mathbf{M}_1.$$

On en déduira, pour $x_1 = 0.8$,

$$M_0 = 14,64 M_1$$

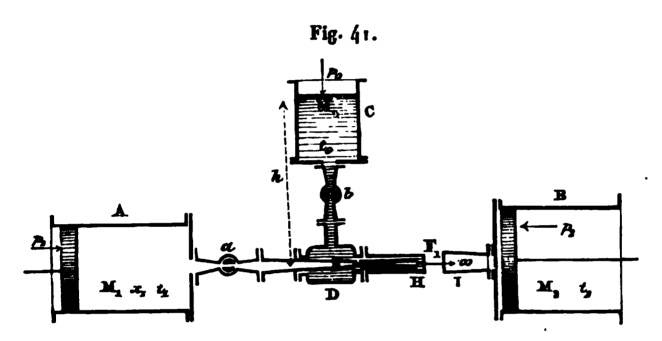
A pour $x_i = 1$,

$$M_0 = 17,77 M_1$$
.

Pour le même cas, les formules approchées (316) et (317) donnent respectivement $M_0 = 17,70 M_1$ et $17,58 M_1$, tandis que ancienne formule (312) conduit à la valeur $M_0 = 19.02 M_1$, qui éloigne beaucoup de la valeur exacte, et qui, par conséquent, oit être abandonnée.

PROBLEME V. - Étude de l'injecteur Giffard.

Considérons d'abord l'appareil représenté dans la fig. 41; il compose d'un cylindre A qui est muni d'un piston, et dans



equel se trouvent de l'eau et de la vapeur sous la pression p_i tà la température t_i ; la quantité de vapeur contenue dans unité de poids du mélange est x_i . Le cylindre A est muni d'un 19au d'écoulement conique, dont l'orifice F se trouve dans intérieur d'un manchon D portant un autre tuyau H, qui déouche en F_i dans l'atmosphère. Le manchon D communique, l'aide d'un tuyau, avec un réservoir C, dans lequel il y a de leau froide à la température t_i , et sous la pression atmosphéque p_i . Supposons que les réservoirs A et C soient d'abord ermés au moyen des robinets a et b; si l'on ouvrait ces deux obinets, de la vapeur s'échapperait de l'orifice F, mais elle erait immédiatement condensée par l'eau froide qui s'écourait du vase C; il s'échapperait donc de l'orifice F_i un ménge d'eau venant des deux réservoirs. Nous supposerons, uns la suite, que la vapeur sorte du cylindre A sous la pres-

sion constante p_1 , c'est-à-dire que le piston de ce cylindre æ meuve de manière que cette pression soit maintenue, et que le niveau soit entretenu dans le réservoir C à une hauteur constante h au-dessus de l'axe du tuyau H. Le jet composé du mélange de l'eau froide et de la vapeur condensée est reçu par un autre tuyau I, et conduit dans un second cylindre I, où il repousse un piston en surmontant une pression constante p_1 . Nous allons examiner cet appareil, et nous montrerons ensuite comment on peut passer de là à l'explication de l'injecteur Giffard.

Nous décomposerons les phénomènes en deux parties, en supprimant d'abord, par la pensée, le cylindre B et le tuyaul, et en faisant écouler dans l'air le jet par l'orifice F₁; soient l', la température et w la vitesse avec lesquelles l'eau quite cet orifice. Supposons que M₁ soit le poids de liquide et de vepeur qui sort du cylindre A dans une seconde, et que M₁ soit le poids de l'eau qui arrive du cylindre C pendant le même temps; (M₁ + M₂)^{kil} d'eau sortiront dans une seconde de l'orifice F₁.

U, désignant toujours le travail intérieur de l'unité de poids de l'eau à la température o degré, le travail intérieur des M, kilogrammes d'eau avant le mélange est, d'après l'équation (220),

$$\mathbf{M}_{i} = \left[\mathbf{U}_{o} + \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{A}} \left(q_{i} + x_{i} \rho_{i}\right)\right],$$

et celui du poids M. est

$$M_{\bullet}\left(U_{\bullet}+\frac{1}{A}q_{\bullet}\right).$$

Le travail intérieur qui se trouve avant le mélange dans l'ensemble des deux masses M₁ et M₂ est, par conséquent,

(318)
$$U = (M_1 + M_0) U_0 + \frac{M_1}{A} (q_1 + x_1 \rho_1) + \frac{M_0}{A} q_0.$$

La quantité totale d'eau $(M_1 + M_2)$ kilogrammes a la température t_2 , au moment où elle quitte l'orifice F_1 ; son travail inté-

rieur est donc

$$(\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_{\bullet}) \left(\mathbf{U}_{\bullet} + \frac{\mathbf{q}'_2}{\mathbf{A}}\right)$$

is, comme elle a en même temps la vitesse w, elle pos-

$$(\mathbf{M}_1+\mathbf{M}_0)\frac{\omega^2}{2g},$$

enous pouvons considérer comme un excès de travail in-Lérieur.

Ajoutons les deux derniers travaux et retranchons-en la valeur de U donnée par l'équation (318), nous trouverons alors excès du travail intérieur de tout le mélange au moment où quitte le tuyau d'écoulement sur celui que les deux masses essèdent avant leur réunion, et, si nous désignons cet excès la lettre Ü, nous aurons

(319)
$$A\ddot{U} = (M_1 + M_0) \left(A \frac{w^2}{2g} + q_2' \right) - M_1(q_1 + x_1 \rho_1) - M_0 q_0.$$

is, comme la masse totale n'a ni reçu ni cédé de la chaleur, excès de travail ne peut provenir que d'un gain de travail extérieur.

La masse qui se trouve dans le cylindre A a gagné le travail

$$\mathbf{L}_{1} = \mathbf{M}_{1} p_{1} (x_{1} u_{1} + \sigma),$$

Perce que le piston y a parcouru l'espace $M_1(x, u_1 + \sigma)$ sous pression constante p_1 . D'un autre côté, la masse M_0 , supporte ans le réservoir C la pression atmosphérique et descend d'une de travail

$$L_2 = M_{\bullet} (h + p_{\bullet} \sigma).$$

Enfin la masse $M_1 + M_0$, dont le volume à la sortie du yau H est $(M_1 + M_0)\sigma$, surmonte la pression extérieure de atmosphère; cela correspond à une perte de travail

$$\mathbf{L}_{\bullet} = - \left(\mathbf{M}_{\bullet} + \mathbf{M}_{\bullet} \right) p_{\bullet} \sigma.$$

On déduit de la, pour le travail total extérieur, que la masse

a gagné

$$\mathbf{M}_{i} p_{i} x_{i} u_{i} + \mathbf{M}_{i} \sigma(p_{i} - p_{\bullet}) + \mathbf{M}_{\bullet} h_{i}$$

et cette quantité doit être égale à l'excès de travail Ü déterminé par l'équation (319). En y remplaçant Ü par cette valeur, on trouve, en ayant égard à la relation $r_1 = \rho_1 + \mathbf{A} p_1 u_1$,

(320)
$$\begin{cases} (M_{1} + M_{0}) \left(A \frac{\omega^{2}}{2g} + q'_{2} \right) \\ = M_{1} \left[q_{1} + r_{1} x_{1} + A \sigma (p_{1} - p_{0}) \right] + M_{0} (Ah + q_{0}). \end{cases}$$

Dans l'injecteur Giffard, le niveau de l'eau du réservoir cest ordinairement situé au-dessous de l'appareil; si l'on vou-lait saire l'expérience précédente avec cet injecteur, c'està-dire si le jet d'eau devait s'élancer de l'orifice F, directement dans l'air, il sussirait de prendre simplement h avec le signe (—). h désignerait alors la hauteur à laquelle l'appareil devrait aspirer l'eau.

La formule fondamentale précédente donne lieu à une remarque importante; elle montre qu'on pourrait se servir de l'injecteur Giffard pour déterminer, par une méthode nouvelle, la chaleur totale λ_i de la vapeur qui correspond à la pression par et à la température t_i . Imaginons qu'on recueille l'eau qui s'écoule de l'orifice \mathbf{F}_i dans un réservoir où elle rentre au repos; le travail $\frac{w^i}{2g}$ de l'unité de poids se transforme alors en chaleur. La température étant finalement t_i dans ce réservoir et la chaleur correspondante du liquide étant q_i , on a évidemment la relation

$$q_1' + A \frac{w^2}{2g} = q_3.$$

Portons cette valeur dans l'équation (320), et supposons que le cylindre Λ fournisse de la vapeur saturée et sèche, c'est-à-dire que $x_1 = 1_1$; nous pourrons alors remplacer la quantité $q_1 + r_1$ par la chaleur totale λ_1 , et nous aurons

(321)
$$(M_1 + M_0)q_3 = M_1[\lambda_1 + A\sigma(p_1 - p_0)] + M_0(Ah + q_0)$$
.

l faut encore prendre h négativement lorsqu'il y a aspiration la hauteur h. Toutes les quantités qui entrent dans cette ormule peuvent, à l'exception de λ_i , se déterminer par l'observation. En effet, si nous remplaçons le cylindre A par une thaudière à vapeur, dans laquelle la vaporisation se fait d'une manière calme et uniforme, sous une pression connue p_i , nous pouvons admettre que la vapeur qui s'écoule est sèche. Laissons-la sortir pendant un certain temps, et évaluons le poids M_i et la température t_i de l'eau que l'appareil aspire, minsi que le poids $M_i + M_i$ et la température t_i de l'eau qui s'écoule de l'orifice F_i , et que l'on recueille; nous pouvons alors calculer facilement la chaleur totale λ_i à l'aide de la formule précédente, car les chaleurs du liquide q_i et q_i , qui correspondent aux températures t_i et t_i , peuvent se déterminer d'après la formule de M. Regnault (190), p. 254.

Complétons maintenant notre appareil en imaginant que lous rétablissions le cylindre B et le tuyau I (fig. 41). Le jet l'eau qui sort de l'orifice F_1 entre alors dans le tuyau I avec me vitesse w; il possède en entrant la température t'_2 , et entre au repos dans l'intérieur du cylindre. Soit t_2 la tempéature qui y règne; le travail intérieur de l'unité de poids d'eau iminue de la quantité

$$\frac{\omega^2}{2g} + \frac{1}{A} (q'_2 - q_2).$$

Comme il n'y a ni introduction ni soustraction de chaleur, travail se transforme en travail extérieur. L'unité de poids è l'eau pénètre dans le cylindre B en surmontant une preson constante p_2 , et effectue le travail $p_2\sigma$; mais, comme cette su supporte en dehors du tuyau I la pression atmosphérique, elle absorbe le travail $p_0\sigma$; le travail total extérieur cédé it donc $(p_2-p_0)\sigma$ pour l'unité de poids d'eau, et cette uantité est égale à l'expression écrite ci-dessus. Égalons ces eux valeurs et réduisons, nous aurons

(22)
$$\Lambda \frac{\omega^2}{2g} + q'_2 = q_2 + \Lambda \sigma (p_2 - p_0),$$

qui constitue la deuxième équation fondamentale du problème proposé.

Portons cette valeur de A $\frac{w_2}{2g} + q'_2$ dans l'équation (320), nous trouverons pour l'équation fondamentale de l'injecteur Giffard,

(323)
$$\begin{cases} (\mathbf{M}_{\bullet} + \mathbf{M}_{\bullet})[q_{2} + \mathbf{A}\sigma(p_{2} - p_{\bullet})] \\ = \mathbf{M}_{\bullet}[q_{1} + x_{1}r_{1} + \mathbf{A}\sigma(p_{1} - p_{\bullet})] + \mathbf{M}_{\bullet}(q_{\bullet} - \mathbf{A}h). \end{cases}$$

On prendra h négativement, parce que, dans cet appareil, on aspire généralement l'eau froide d'alimentation.

Lorsque l'injecteur alimente la chaudière même qui lui fournit la vapeur, on a aussi $p_2 = p_1$, et l'équation précédente donne alors le rapport du poids de l'eau d'alimentation M, au poids du mélange d'eau et de vapeur qu'il est nécessaire d'introduire dans la chaudière pendant le même temps; l'expression de ce rapport est

(324)
$$\frac{\mathbf{M}_{\bullet}}{\mathbf{M}_{\bullet}} = \frac{q_{\bullet} - q_{\bullet} + x_{\bullet} r_{\bullet}}{q_{\bullet} - q_{\bullet} + A \left[h + \sigma \left(p_{\bullet} - p_{\bullet}\right)\right]}.$$

Cette nouvelle formule, à l'aide de laquelle nous pouvors juger les effets produits par un injecteur, conduit à des résultats très-remarquables et très-importants dans les applications. Il est vrai qu'elle ne nous permet pas de développer des formules et des règles d'après lesquelles les dissérentes parties d'un injecteur puissent être déterminées, quand on exige de lui un effet donné; mais elle nous donne le moyen de répondre à d'autres questions qu'on n'a pas pu résoudre jusqu'ici. Remarquons d'abord que le terme A $[h + \sigma (p_1 - p_{\bullet})]$, qui est très-petit, peut être négligé; on conclut de là que la hauteur d'aspiration h influe extrêmement peu sur le rapport $\frac{M_{\bullet}}{M_{\bullet}}$ Cela n'empêche cependant pas que cette hauteur n'ait une grande influence sur le fonctionnement de l'appareil, et notamment sur sa mise en marche. Cette hauteur dépendra surtout de la pression qui règne dans l'espace D; notre formule ne nous apprend absolument rien sur cette pression et sur ce se passe en général dans cet espace; elle montre seulement que la hauteur h influe très-peu sur le rapport $\frac{M_{\bullet}}{M_{\bullet}}$, quand marche de l'appareil est normale.

La formule (324) devient, quand on essace le terme négli-

 $\mathbf{M}_{\bullet}(q_2-q_{\bullet}) = \mathbf{M}_{\bullet}(q_1-q_2+x_1 r_1).$

Le premier membre de cette équation représente la quantité de chaleur qu'il faut fournir à l'eau d'alimentation pour la porter de sa température initiale t_0 à la température t_2 , qu'elle possède au moment de son entrée dans la chaudière, et cette quantité de chaleur est égale, d'après la formule précédente, celle que céderait une masse M_1 de vapeur et de liquide dont portion $M_1 x_1$ serait à l'état de vapeur, si cette masse était portion masse, par refroidissement sous une pression constante M_1 , en eau liquide à la température t_2 . En ajoutant aux deux membres de la dernière équation la quantité $M_1 (q_2 - q_0)$, on a

$$(\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_0)(q_2 - q_0) = \mathbf{M}_1(q_1 - q_0 + x_1 r_1).$$

Mais la différence $q_1 - q_2$ est approximativement proportionmelle à l'accroissement de température $t_2 - t_2$, et, comme ces deux valeurs de la température ne sont pas élevées, on peut Prendre l'unité pour la chaleur spécifique de l'eau, et écrire $q_2 - q_2 = t_2 - t_2$; on trouve alors

$$(\mathbf{M}_1 + \mathbf{M}_0)(t_2 - t_0) = \mathbf{M}_1(q_1 - q_0 + x_1 r_1).$$

On déduit de là l'élévation de température de l'eau d'alimentation, ainsi que la température t_0 que possède l'ensemble de l'eau d'alimentation et de la vapeur condensée que l'injecteur fournit à la chaudière. On a observé attentivement l'accroissement de température $t_1 - t_0$ de l'eau d'alimentation dans les expériences saites jusqu'à présent avec l'injecteur, ce qui me permet de comparer les formules précédentes aux résultats de l'expérience. M. Villiers (*) donne, par exemple,

^(*) Bulletin de la Société de l'industrie minérale, t. V, 1859. Voyez aussi Civilingenieur, t. VI, p. 315, 1860. J'ai déjà étudié à la page 311 de cette dernière publication l'injecteur Giffard, en suivant une marche analogue à celle du texte; il est vrai qu'alors je n'ai pas donné autant de détails que dans le texte, et que j'ai fait quelques restrictions que j'ai laissées ici de côté.

les résultats suivants : la hauteur à laquelle l'injecteur devait aspirer l'eau était de 4 mètres et la tension de la vapeur dans la chaudière de 4^{stm} , 25; la température correspondant à cette pression est $t_1 = 146^{\circ}$, 19; la chaleur du liquide et la chaleur de vaporisation sont $q_1 = 147$, 55 et $r_1 = 503$, 54.

La température initiale de l'eau d'alimentation était $t_0=23\%$ et la température du jet $t_1=60\%$, 5. Par suite, l'accroissement de température était $t_1-t_0=37\%$. En faisant le calcul d'après la formule exacte (324), il faudrait prendre les valeus $q_1=60,64$, $q_0=23,51$, qui correspondent aux températures t_1 et t_1 ; le terme que nous avons négligé dans les dernières considérations, mais que nous conservons ici, devient

$$\mathbf{A}[h+\sigma(p_1-p_0)]=0,089.$$

La formule (324) donne alors

$$\frac{M_0}{M_1}$$
 = 2,335 + 13,529 x_1 .

Pour déterminer la quantité d'eau que la vapeur de la chur dière entraînait avec elle, on sit entrer le jet de vapeur dans un vase rempli d'une quantité d'eau dont le poids et la température étaient connus; l'augmentation de la température et du poids de cette eau sit alors connaître la quantité d'eau qui était mélangée avec la vapeur. On trouva ainsi que la vapeur était mélangée avec 3,5 pour 100 d'eau; cela donnerait $x_1 = 0,965$. En mettant ce chissre dans l'équation précédente, on trouve

$$\frac{\mathbf{M_{\bullet}}}{\mathbf{M_{\bullet}}} = 15,390.$$

L'observation directe donna, pour le poids de l'eau d'alimentation aspirée, $M_0 = 850^{kil}$, et, pour celui du mélange de vapeur et d'eau, $M_1 = 57^{kil}$; d'où l'on tire le rapport

$$\frac{M_{\bullet}}{M_{\bullet}}=14,912,$$

nombre qui dissère peu de celui qu'on a obtenu par le calcul. Il y a, en tout cas, une certaine incertitude dans la détermination

 $de x_i$. Si nous admettons comme exactes les valeurs le M. et M., la formule précédente donne, pour le $x_1 = 0.930$, c'est-à-dire 7 pour 100 d'eau entraînée nent avec la vapeur. La dissérence est d'ailleurs aux erreurs d'observation, et il résulte de tout ce renons de dire que la proportion de la vapeur x_i ans le mélange qui vient de la chaudière exerce ce considérable sur le calcul et sur l'observation. n (324) peut donc être considérée comme une es fondamentales de l'injecteur; elle ne suffirait pas seule, comme nous l'avons déjà remarqué. une théorie complète de cet appareil, théorie qui l'influence exercée par les dimensions des diverses saudrait établir encore d'autres équations, ce qui ne connaissance plus intime des phénomènes qui dans l'espace D (fig. 41). Il faudrait établir, avant equation qui sût susceptible de saire connaître la i s'exerce dans cet espace. J'ai fait une déterminaue pour la pompe à jet d'eau de Thomson et pour Is semblables (*). C'est seulement quand on conression qu'on peut trouver la quantité M, de vapeur i s'écoule par l'orifice F, au moyen de formules erai plus loin. On peut déterminer ensuite la quanl'alimentation M. qui arrive du tuyau d'alimentades dimensions données, et la hauteur-limite à la iration est encore possible.

ié ici ces recherches, malgré les lacunes qu'il y a car les travaux publiés jusqu'à présent sur l'injectulisent qu'à des formules approximatives plus ou cables), parce qu'elles permettent encore de réautre question pratique très-importante, sur ladéjà beaucoup discuté : je veux parler de la com-l'injecteur aux autres appareils d'alimentation, tels npes.

omotivenblasrohr, Zurich, 1863.

Je serai remarquer immédiatement, parce que cela paralité vident, que le travail disponible d'une machine à vapeur est proportionnel à la quantité de chaleur qui entre dans la chaudière pendant l'unité de temps. La quantité de chaleur qu'absorbe un appareil d'alimentation donne, par suite, déjà une base pour son appréciation. On peut sacilement déterminer cette quantité de chaleur pour l'injecteur Gissard.

Supposons que M₁ soit le poids de vapeur et d'eau que l'injecteur exige par seconde, et M₂ le poids d'eau d'alimentation qu'il fournit à la chaudière pendant ce même temps; alors M₃ sera aussi le poids de vapeur et d'eau qui se rend de la chaudière dans la machine, quand le régime est établi.

La quantité spécifique de vapeur du mélange M_1 fourni à l'injecteur étant désignée par x_1 , la quantité de vapeur est M_1x_1 , et elle exige, pour se former dans la chaudière sous une pression constante, la quantité de chaleur $M_1x_1r_1$; mais, dans le même temps, l'injecteur introduit dans la chaudière une quantité d'eau $M_0 + M_1$ à la température t_2 , et cette quantité doit être portée de nouveau à la température de la chaudière t_1 pour achever le cycle, ce qui exige une quantité de chaleur $(M_1 + M_0)(q_1 - q_2)$. La quantité de chaleur totale qui doit être introduite par seconde dans la chaudière pour l'alimentation seule, quand on emploie l'injecteur, est donc

(325)
$$Q_{1} = M_{1} x_{1} r_{1} + (M_{1} + M_{2}) (q_{1} - q_{2}).$$

On peut mettre cette équation sous une autre forme. D'après l'équation sondamentale (324), on a

$$\mathbf{M}_{1}(q_{1}-q_{2}+x_{1}r_{1})=\mathbf{M}_{0}(q_{2}-q_{0}+\mathbf{A}[h+\sigma(p_{1}-p_{0})].$$

Ajoutons M. q_1 aux deux membres de cette dernière équation, il vient

$$\mathbf{M}_{1} x_{1} r_{1} + (\mathbf{M}_{1} + \mathbf{M}_{0})(q_{1} - q_{2}) = \mathbf{M}_{0} \langle q_{1} - q_{0} + \mathbf{A}[h + \sigma(p_{1} - p_{0})] \rangle$$

Le premier membre de cette équation est égal à Q₁, d'après l'équation (325); on a donc pour la quantité de chaleur em-

- oyée à l'alimentation pendant une seconde,

(326)
$$Q_i = M_{\bullet} \{ q_i - q_{\bullet} + A [h + \sigma(p_i - p_{\bullet})] \}.$$

Cette sormule conduit à un résultat extrêmement remarrepuble; elle montre que la quantité de chaleur employée à alimentation dépend du poids de l'eau d'alimentation M., C'est-à-dire de la dépense de vapeur de la machine, de la - Pression et de la température dans la chaudière, de la tem-² **Pérature initiale 4, de l'eau d'alimentation, et de la hauteur h** raquelle on l'élève. Mais la quantité Q, ne dépend ni de quantité de vapeur que l'injecteur absorbe, ni de la Eempérature t, à laquelle l'eau est introduite dans la chaudière, ni des dimensions des diverses pièces de l'appareil. On doit donc exiger uniquement d'un injecteur qu'il introduise ns la chaudière, sans perte de vapeur, le poids d'eau d'alimentation demandé M.; lorsqu'il remplit cette condition, il Constitue un appareil parfait, quelle que soit la quantité de Peur qu'il consomme et quelle que soit la température que Possède l'eau qu'il amène dans la chaudière.

Dans l'équation (326), on peut, sans hésitation, négliger le terme A $[h + \sigma(p_1 - p_2)]$, comme une quantité très-petite retivement à $q_1 - q_2$, et la quantité de chaleur que l'injecteur exige par seconde devient alors

(327)
$$Q_i = M_{\bullet}(q_i - q_{\bullet}).$$

Nous examinerons maintenant les essets d'une pompe d'alimentation ordinaire, asin de saire des comparaisons. Nous serons d'abord abstraction des résistances, du srottement du piston, etc. Supposons que la pompe soit à simple esset; que l'axe du cylindre soit horizontal et qu'il coıncide avec l'axe du tuyau de l'injecteur HI (fig. 41). La pompe doit d'abord élever l'eau à la même hauteur h que précédemment. Si le coup de piston dure une seconde, il y aura M, kilogrammes d'eau élevés à la hauteur h pendant l'aspiration; mais, comme la pression atmosphérique p, ou la colonne d'eau correspondante σp , agit dans cette opération dans le sens du mouvement, le travail à dépenser sera M, $(h - p, \sigma)$. En revenant à sa pre-

mière position, le piston pousse cette quantité d'eau dons le chaudière en surmontant la pression constante p_i de la chaudière; il faut donc qu'il effectue le travail $\mathbf{M}_i \sigma p_i$. Le travail que la pompe d'alimentation absorbe par seconde et donc

$$\mathbf{M}_{\bullet}[h+\sigma(p_{\bullet}-p_{\bullet})].$$

Dans la chaudière, il faut que la température de l'eau soit portée de t_i à t_i , ce qui exige une quantité de chaleur

$$\mathbf{Q}_{\scriptscriptstyle 1} = \mathbf{M}_{\scriptscriptstyle \bullet}(q_{\scriptscriptstyle 1} - q_{\scriptscriptstyle \bullet});$$

et, pour déterminer toute la chaleur que l'alimentation exignavec la pompe, il faudrait y ajouter encore la quantité de chaleur qui correspond au travail que nous venons de déterminer; mais cette quantité de chaleur est, en tout cas, assez petite pour pouvoir être négligée devant $M_{\bullet}(q_1-q_{\bullet})$. On conclut de là que les deux appareils d'alimentation, l'injecteur Gissard et la pompe d'alimentation, exigent, dans des circonstances identiques, la même quantité de chaleur, et que ces deux appareils se valent théoriquement.

Mais, en se plaçant au point de vue pratique, on doit présére l'injecteur Gissard, parce que les résistances nuisibles qu'il sur vaincre dans le mouvement de la pompe exercent évidemment une influence beaucoup plus considérable que les pertes qui accompagnent le sonctionnement de l'injecteur; dans ce dernier, les pertes de chaleur par resroidissement extérieur ont seules une certaine importance.

Nous avons encore à déterminer le degré économique de l'injecteur. Il sussira de comparer la quantité de chaleur qu'il exige avec la chaleur totale qui entre dans la chaudière dans le même temps. Comme le rapport de ces deux quantités de chaleur inslue seul, il n'est pas nécessaire de savoir ici quelle portion de la chaleur totale équivaut au travail disponible. Nous résoudrons cette question un peu plus tard.

Le poids M, de l'eau d'alimentation qui entre dans la chaudière pendant une seconde représente aussi le poids du mélange d'eau et de vapeur qui est envoyé à la machine dans le ême temps, et, par suite, $M_{\bullet}x_{i}$ est le poids de la vapeur; r la quantité spécifique de vapeur x_{i} qui entre dans la maine est évidemment égale à celle que l'injecteur absorbe. On a pour la quantité de chaleur Q_{i} que la production de tte vapeur exige,

$$Q_2 = M_{\bullet} x_1 r_1$$

L'appareil d'alimentation exige la quantité de chaleur Q₁, et chaleur totale qui est envoyée par seconde dans la chauère est Q₁ + Q₂; le degré économique de cet appareil a donc our expression

$$\eta = \frac{Q_1}{Q_1 + Q_2},$$

bien, si l'on remplace par leurs valeurs les quantités qui trent dans le second membre de cette équation,

$$\eta = \frac{q_1 - q_0}{q_1 - q_0 + x_1 r_1}.$$

i l'on divise enfin les deux termes de la fraction par $q_1 - q_2$, vient

328)
$$\eta = \frac{1}{1 + \frac{x_1 r_1}{q_1 - q_0}}.$$

Admettons, par exemple, que la chaudière produise de la vaseur sèche; alors $x_1 = 1$; dans ce cas, avec la température de l'eau d'alimentation $t_0 = 15^{\circ}$, et pour des pressions dans la chaudière, qui sont respectivement $1\frac{1}{2}$, 4, 6, 8 atmosphères, on trouve

$$\eta = \frac{1}{2}, \quad \frac{1}{6,422}, \quad \frac{1}{4,876}, \quad \frac{1}{4,385}, \quad \frac{1}{4,076}.$$

On conclut de là que la quantité de chaleur qu'exige l'injecteur, comparée à la chaleur qui entre dans la chaudière, est d'autant plus grande que la pression dans cette chaudière est plus élevée; cela se voit du reste directement sur la formule (328), puisque la quantité r_i diminue quand la temple rature croît, tandis que q_i augmente.

Cette dernière formule montre encore que le rapport a d'autant plus grand que q, est plus petit, c'est-à-dire que température t, de l'eau d'alimentation est plus basse. La mêmes formules et les mêmes conclusions s'appliquent aux pompes d'alimentation, quand on fait abstraction des résistances dues aux frottements.

La présence de la quantité x_i dans l'équation (328) per étonner au premier moment; la manière dont elle yeur prouve que le rapport η est d'autant plus grand, que x_i s'écute davantage de 1, c'est-à-dire que la quantité d'eau qu'entrate la vapeur de la chaudière est plus considérable. Mais il sut remarquer que la quantité n doit uniquement représenter la partie de la chaleur totale introduite dans la chaudière qui est employée à l'alimentation; elle ne doit nullement servir de mesure pour apprécier la bonté et la persection de l'appareil; cela se voit déjà par les nombres écrits ci-dessus, car l'appareil paraît d'autant plus avantageux, que la quantité de châleur qu'il emploie est moindre, et par conséquent que la quantité : est plus petite. On se tromperait aussi si l'on voulait considérer la quantité de chaleur Q, comme perdue. Les dernières formules s'appuient, en général, essentiellement sur l'hypothèse que la chaudière à alimenter fournit la vapeur à une machine dont la marche est normale, et c'est pour cela que dans la discussion des formules (327) et (328), on doit avoir égard aux particularités que peut présenter la marche de la machine elle-même. Un examen approfondi de la question posée devient seulement possible quand on a donné la théorit complète de la machine à vapeur, ce qui sera fait plus loin. Je ferai voir alors que les formules (327) et (328) montrent l'existence d'une certaine impersection dans le cycle de nos machines: impersection qui ne se rapporte nullement à l'appareil d'alimentation, comme on pourrait le croire d'après ce qui vient d'être dit.

L'injecteur Gissard est, au contraire, un appareil parfait, ce qui se déduit déjà de cette circonstance, qu'il se comporte

nts. Cependant, au point de vue de l'alimentation, il ne at être considéré comme un appareil excellent que pour chaudières à vapeur, où la force vive perdue par des chanments de vitesse brusque se maniseste sous la sorme de chaur, et est utilisée ainsi de nouveau sous cette sorme.

Dans tout autre cas, où l'on a en vue d'obtenir à l'aide de njecteur des essets purement mécaniques, par exemple èlever de l'eau d'un niveau à un autre, et lorsque l'augmenion de la température de l'eau qui a lieu dans cette opérann'est pas utilisée, l'injecteur est un appareil très-impart, aussi imparsait au point de vue de la Mécanique qu'une mpe d'injection à eau de Thomson.

X. — De l'écoulement d'un mélange de vapeur et de liquide.

Les propositions générales sur l'écoulement des liquides, le j'ai énoncées aux pages 154 et 158, sont applicables ici, telle sorte que nous pourrions partir directement de l'équann (164), p. 158; je préfère cependant considérer cette quesm sous un autre point de vue, pour montrer que l'on peut iver aux mêmes formules par des voies différentes (*).

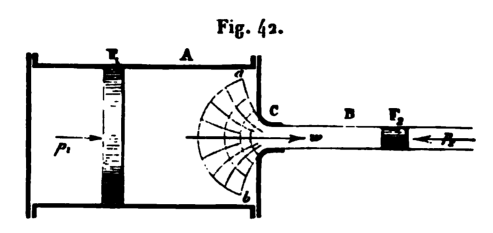
Nous supposerons encore que l'écoulement se sasse sous e pression constante, et dans un espace où règne également le pression constante, moindre que la précédente. Nous mettrons de plus, expressément, que le mouvement soit rmanent, et nous serons en général les mêmes hypothèses

^{*)} J'ai donné pour la première sois les nouvelles sormules relatives à l'écounent des gaz et des vapeurs dans mon Mémoire: Das Locomotivenblasrohr, plus tard je les ai insérées dans le Civilingenieur, t. X, p. 87, 1864. Plus tard, complété les considérations relatives à l'écoulement d'un mélange de vapeur de liquide, en y comprenant l'écoulement des liquides sortement échausses i s'échappent de l'orifice en se vaporisant en partie.

Ħ

que pour toutes les recherches hydrodynamiques du mêmes genre.

Prenons un réservoir A (fig. 42) de forme cylindrique, des lequel se trouvent la vapeur et le liquide à la température le te



sous la pression p_i ; soit x_i la quantité spécifique de vapeur, et supposons que le piston soit poussé en avant avec une pression constante p_i , à mesure que le cylindre se vide. L'orifice le est prolongé au moyen d'un tuyau B de même section, muni d'un piston qui se meut sous l'action du mélange en surmottant une pression extérieure constante p_i .

Le tuyau B est très-long; le mélange entré dans ce tuyau suit le piston avec une vitesse constante w, et le vide laissé par derrière se remplit continuellement du nouveau mélange provenant du réservoir A.

Le changement d'état dont il s'agit a lieu d'une manière toute particulière et n'est point réversible; le mélange passe d'un état d'équilibre à un autre différent. La vitesse du mouvement visible des particules est extrêmement petite dans le réservoir A, dont la section est très-grande relativement à celle de l'orifice; nous supposons, en outre, que le poids du mélange qui passe avec une vitesse croissante à travers l'espace situé près de l'orifice, et qui forme une sorte d'entonnoir, soit également très-petit relativement au poids contenu dans le cylindre A. Soit U, le travail intérieur de la masse dans le réservoir A, travail qui correspond à la pression t_i , à la pression p et au volume spécifique v_i .

Examinons l'unité de poids du fluide dans son trajet vers l'ajutage B; après son passage dans l'ajutage, il suit le piston avec une vitesse constante w. La masse fluide se trouve donc ici dans un état d'équilibre nouveau; toutes ses particules se

euvent uniformément dans le tuyau B avec la vitesse w, et endant ce mouvement la pression p_2 , la température corresondante t, et le volume spécifique v, restent constants tant lu'il ne survient pas de changement de vitesse. Cela posé, 'admets que les relations qui existent entre le travail intérieur U_2 de la masse en mouvement, sa pression et son volume, quand on fait abstraction du travail correspondant au mouvement visible, sont les mêmes que si la masse était en repos. Par conséquent, si l'on connaissait pour le fluide considéré la fonction U = F(p, v), on aurait au commencement de l'opération, lorsque le fluide se trouve encore dans le réservoir A,

$$\mathbf{U}_{1} = \mathbf{F}(\boldsymbol{\rho}_{1}, \boldsymbol{\nu}_{1}),$$

et à la fin, lorsque le fluide s'avance uniformément dans le Luyau B,

$$\mathbf{U}_2 = \mathbf{F}(p_2, v_2).$$

Prenons encore, comme travail intérieur, le travail $\frac{w^2}{2g}$ qui correspond au travail visible; l'accroissement total du travail intérieur pendant le changement considéré sera

$$\frac{\omega^2}{2g} + \mathbf{U}_2 - \mathbf{U}_1.$$

On peut trouver une autre expression de cette quantité. L'unité de poids du fluide a absorbé le travail p_1v_1 à cause de la constance de la pression dans le réservoir A, et elle a efectué le travail p_2v_2 par son entrée dans le tuyau B, sous la ression constante p_1 (voyez p. 155); $p_1v_1-p_2v_2$ est donc le ravail gagné par le fluide. Supposons enfin que chaque unité e poids ait reçu du dehors, d'une manière quelconque, la uantité de chaleur Q; alors l'accroissement total du travail ntérieur sera

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{A}} + p_1 \mathbf{v}_1 - p_2 \mathbf{v}_2.$$

En égalant les deux expressions précédentes, nous obteons la première formule fondamentale du problème

329)
$$A \frac{w^2}{2g} = Q - A(U_2 - U_1) + A(p_1 v_1 - p_2 v_2).$$

Cette équation est identique à l'équation (104); mais nous 11.

וַ

avons en outre l'équation

(330)
$$Q = A(U_2 - U_1) + A \int_{\nu_1}^{\nu_2} p \, d\nu,$$

dont nous avons sait usage sréquemment; elle exprime que k sluide passe en se dilatant, sous sa pleine pression, du volume initial v_i au volume sinal v_i en même temps qu'il absorbe de la chaleur.

On déduit de cette équation, en intégrant par parties,

$$Q = A(U_2 - U_1) + A(p_2 v_2 - p_1 v_1) - A \int v dp.$$

Cette dernière formule, jointe à l'équation (329), conduit à l'équation bien connue en hydrodynamique

$$\frac{\omega^2}{2g} = -\int v dp,$$

que l'on a toujours établie directement jusqu'ici.

J'ai simplement développé davantage le problème de l'écoulement en partageant l'équation bien connue, écrite ci-dessus, en deux équations (329) et (330), à l'aide des propositions de la théorie mécanique de la chaleur, et c'est cette séparation qui permet de bien voir la signification de cette équation, que l'on a intégrée jusqu'ici dans les recherches sur les gaz, en faisant des hypothèses assez arbitraires sur la relation qui lie ν et p.

Les équations (329) et (330) s'appliquent aux fluides de toute espèce; conservons-les encore un instant sous leur forme générale, et ramenons l'écoulement au cas ordinaire. Jusqu'ici nous avons supposé que le tuyau B (fig. 42) était très-long, et qu'un piston s'y mouvait sous la pression constante p_2 ; nous allons supposer maintenant que le tuyau soit coupé à une certaine distance de l'orifice, et qu'il débouche dans un deuxième réservoir de grandes dimensions, qui est rempli de fluide, et dans lequel la pression p_2 est maintenue constante.

Soient G le poids du sluide qui traverse par seconde une

Section F quelconque du tuyau, et v_1 le volume spécifique du luide dans ce tuyau; le volume du fluide qui traverse par seconde cette section est Gv_2 , et cette quantité est identique Fw; nous avons donc

$$G = \frac{Fw}{v_2}$$

Section quelconque du tuyau. Ce poids est identique à celui qui sort du tuyau, et il représente la masse écoulée. Mais ici on suppose que la pression ait la valeur constante p_2 dans l'espace vers lequel se fait l'écoulement jusqu'à la section de l'orifice; cette hypothèse qu'on a toujours faite jusqu'à présent est, je crois, très-admissible.

Il y a lieu de croire que, si l'on veut être rigoureux, la pression extérieure est plus petite près de l'orifice que dans le reste de l'ajutage; mais la différence doit être extrêmement petite. Lorsqu'un jet de vapeur se rend par exemple dans l'air libre, et lorsqu'on approche de l'orifice un pendule, comme je l'ai fait, ce pendule est attiré vers le jet, mais très-faiblement; nous devons donc conclure de là qu'il n'y a qu'une petite diminution de pression.

Le volume spécifique v_2 , ne convient au contraire que pour l'intérieur du tuyau et pour l'orifice. Lorsque le fluide est de l'air ou de la vapeur, le jet s'épanouit en quittant l'orifice sous forme d'entonnoir, et sous la pression constante p_2 , d'après notre hypothèse (p. 161). La force vive du mouvement se transforme en mouvement moléculaire, en chaleur; et lorsque le repos est rétabli, le volume spécifique et la température sont autres qu'à l'orifice. Mais ce dernier phénomène importe peu; les questions principales qu'on se pose sont toujours: Quels sont la vitesse d'écoulement w, le poids du fluide qui passe à travers l'orifice dans l'unité de temps, et en général l'état du liquide à l'orifice? Les équations données cidessus répondent à ces questions; comme elles ne sont applicables que dans l'hypothèse d'un mouvement permanent, on peut réduire de plus en plus par la pensée la longueur du

tuyau, et employer aussi ces formules pour un simple orifice. Il n'y a qu'une seule détermination qui persiste : c'est l'influence qu'exercent sur l'écoulement les résistances passives, le frottement, etc., etc. On peut cependant admettre comme un fait certain que les deux équations (329) et (330) se conservent sans changement. La vitesse d'écoulement w est diminuée par les résistances; le travail intérieur U, augmente d'une certaine quantité, et la force vive du mouvement visible diminue de la même quantité; le changement du travail intérieur est d'ailleurs accompagné d'un changement de volume spécifique v2. Les équations dont nous parlons ne changent pas de forme pour cela; mais elles deviennent d'autant plus impropres à la détermination de la vitesse w que l'influence des résistances est plus grande. Nous devons donc, jusqu'à nouvel ordre, supposer que l'influence des résistances soit négligeable, ce qui revient à supposer les orifices bien arondis.

Appliquons maintenant nos équations à un mélange de vapeur et de liquide, s'écoulant à travers un orifice sous une pression constante.

Nous avons dans le réservoir d'écoulement la température t_0 la pression p_1 et la quantité spécifique de la vapeur x_1 ; dans la section de l'orifice, la température t_2 (celle qui correspond à la pression extérieure p_2), et la quantité spécifique de vapeur x_2 .

Mettons dans l'équation (329), à la place de A (U₂— U₁), sa valeur déduite de l'équation (220)

$$A(U_2-U_1)=q_2-q_1+x_2\rho_2-x_1\rho_1$$

et servons-nous en même temps des équations

$$v_1 = x_1 u_1 + \sigma$$
, $v_2 = x_2 u_2 + \sigma$, $r = \rho + \Lambda \rho u$.

Nous trouvons alors

(332)
$$A \frac{\omega^2}{2g} = Q + x_1 r_1 - x_2 r_2 + q_1 - q_2 + A \sigma (p_1 - p_2).$$

L'équation (330), écrite en équation dissérentielle, est identique aux équations (222), (223), (227) et (228) (p. 289 et suivantes). Écrivons-la sous la forme (227):

(333)
$$dQ = dq + Td\left(\frac{xr}{T}\right).$$

Le poids du mélange qui s'écoule dans une seconde est, d'après l'équation (331),

$$\mathbf{G} = \frac{\mathbf{F} w}{x_2 u_2 + \sigma}.$$

Si l'on désigne par D le poids de la vapeur et par W celui du liquide, on a

(335)
$$D = x_1G$$
 et $W = (1 - x_2)G$.

Nos équations peuvent être employées dans un grand nombre de cas différents, suivant l'hypothèse que l'on sait sur le mode d'introduction de la chaleur. Dans l'équation (332), Q désigne la chaleur totale qu'on sournit à l'unité de poids du mélange pendant son trajet vers l'orisice, tandis que l'équation (333) indique d'une manière plus précise comment a lieu l'introduction de la chaleur; elle nous apprend comment la température et la quantité spécisique de vapeur changent quand on adopte une loi déterminée pour l'introduction de la chaleur. Le cas le plus habituel et le plus important dans les applications est celui où il n'y a ni addition ni soustraction de chaleur pendant le trajet vers l'orisice. On a dans ce cas Q = o et dQ = o. Posons, pour simplisier,

$$\tau = \int_0^t \frac{dq}{T} = \int_0^t \frac{c \, dt}{T},$$

comme cela a déjà été fait (p. 313); l'équation (333) donne

(336)
$$\frac{x_2 r_2}{T_1} - \frac{x_1 r_1}{T_1} = \tau_1 - \tau_2.$$

Cette équation fait connaître la quantité spécifique de vapeur x, à l'orifice. En éliminant x, r, entre les équations (332)

1

et (336), on trouve

$$(337) A \frac{w^2}{2g} = \frac{x_1 r_1}{T_1} (T_1 - T_2) + (q_1 - q_2) - T_2 (\tau_1 - \tau_2) + A \sigma (p_1 - p_2).$$

équation qui permet de calculer directement la vitesse d'écoulement a.

Les équations (334) et (335) donnent aussi le poids du mélange qui sort de l'orifice dans une seconde; car on connaît he quantité spécifique de vapeur x_1 , la pression p_1 dans le réservoir d'écoulement, et la pression extérieure p_2 . Connaissant ces dernières quantités, et faisant usage des Tables, on détermine les températures t_1 et t_2 . Appliquons les dernières formules à quelques cas qui ont de l'importance dans la pratique.

PROBLEME I. — Écoulement d'une vapeur sèche et saturée sans introduction ni soustraction de chaleur.

Il suffit de faire $x_1 = 1$ dans les équations générales, et la question est résolue. Nous considérerons spécialement l'écoulement de la vapeur d'eau dans l'atmosphère. Le tableau auxiliaire de la page 307 nous sera très-utile.

La vapeur saturée sous une pression de 5 atmosphères passe d'une chaudière dans l'atmosphère à travers un orifice conique ou bien arrondi, ayant une section de F mètres carrés. La pression de l'air étant de 1 atmosphère, on a, d'après la Table X de l'Appendice, $t_1 = 152^{\circ}$, 22 et $t_2 = 100^{\circ}$. Le tablem auxiliaire (p. 307) donne ensuite, pour 5 atmosphères,

$$\frac{r_1}{T_1} = 1,17395,$$
 $q_1 = 153,741,$
 $r_1 = 499,186,$
 $\tau_1 = 0,44693,$

et, pour 1 atmosphère,

$$\frac{r_1}{T_2} = 1,43834,$$
 $q_2 = 100,500,$
 $r_2 = 536,500,$
 $\tau_3 = 0,31366;$

en outre, on a

$$p_1 = 5, 10334, p_2 = 10334, \sigma = 0,001, A = \frac{1}{424},$$

et

$$u_1 = 1,6494.$$

L'équation (336) donne alors la quantité spécifique de vapeur à l'orifice,

$$x_2 = 0,9091.$$

On conclut de là que l'unité de poids du mélange contient 0,9091 de vapeur, et 0,0909 d'eau dans la section de l'orifice; comme nous trouvons dans cette section de l'eau et de la vapeur, il faut que pendant le trajet vers l'orifice, il se soit condensé une quantité de vapeur dont le poids est okil,0909.

On tire de l'équation (337), en employant les nombres écrits ci-dessus,

$$A \frac{w^2}{2g} = 64,820;$$

et, par suite, on trouve pour la vitesse d'écoulement,

$$w = 734^{m}, 32,$$

Avec une accélération de la pesanteur, $g = 9^m,81$.

Le poids d'eau et de vapeur qui sort de l'orifice dans une seconde est, d'après l'équation (334),

$$G = 489,38F$$
,

F étant évalué en mètres carrés. La proportion de vapeur est, d'après l'équation (335),

$$D = 444,90 F$$

et celle de l'eau,

$$W = 44^{kil}, 48 F.$$

Lorsqu'on prend un orifice circulaire, on trouve dans le cas actuel que, pour saire écouler G kilogrammes de vapeur et d'eau dans une seconde, l'orifice doit avoir un diamètre

$$d=5^{\rm cent}$$
, 102 $\sqrt{\rm G}$.

Veut-on un écoulement de 1 kilogramme de vapeur par seconde, le diamètre de l'orifice devra être de 5,102 centmètres.

Comme la question de l'écoulement de la vapeur d'en dans l'air libre est d'une grande importance dans les applications, j'ai construit le tableau ci-contre (p. 409), qui n'a per besoin d'être expliqué après l'exemple numérique que nous venons de traiter.

L'exemple et le tableau montrent qu'une partie de la repeur se condense pendant son trajet vers l'orifice, et lorsqu'il s'agit d'un écoulement dans l'atmosphère, la quantité du liquide mêlée à la vapeur est d'autant plus grande que la presion dans la chaudière est plus élevée.

J'ai montré dans mon ouvrage (Das Locomotivenblasrols, p. 89), qu'à une distance relativement minime de l'orifice & au dehors le liquide a disparu, et que même la vapeur es surchaussée. J'ai supposé, comme je l'ai déjà sait remarque, que le jet s'épanouit en dehors de l'orisice sous une pression constante p_2 , et que la force vive du mouvement se transforme en chaleur. On peut démontrer facilement par l'expérience, que le jet de vapeur d'eau qui sort de l'orifice entraîne de l'eau. Un jet de vapeur qui sort d'un orifice s'élargit en some de cône, mais très-près de l'orifice le jet prend l'aspect de la partie inférieure de la slamme d'une bougie. On distingue dans l'intérieur du jet un petit cône de couleur grise, dont la base couvre l'orifice, et dont le sommet se trouve à l'extérieur; autour de ce cône le jet est diaphane et de couleur bleue. Il conserve cet aspect depuis le sommet du petit cône intérieur jusqu'à une certaine distance au delà; puis il devient trouble et commence à moutonner. Le cône intérieur de couleur grise est sans doute formé par le mélange d'eau et de vapeur, tandis que la partie bleuâtre et diaphane contient la vapeur surchaussée. Quant à la partie conique et moutonnée du jet qui se trouve un peu plus loin, elle est due à l'influence de l'air atmosphérique, qui refroidit la vapeur et en condense une partie.

On sait que l'on peut mettre impunément la main dans le

oulement de la vapeur d'eau sèche et saturée dans l'atmosphère.

| l'orifice | centimètres d. | 6,472.16 | 5,699 | 5,331 | 5,102 | 4,939 | 4,816 | 4,716 | 4,637 | 4,569 | 4,509 | 4,460 | 4,416 | 4,362 |
|---|-------------------------------------|----------|--------|--------|--------|--------|---------|----------|--------|--------|---------|---------|---------|---------|
| itres carrés.) | Eau W. | 12,26.F | 24,75 | 35,42 | 44,48 | 52,57 | 59,67 | 66,12 | 71,99 | 77,45 | 82,42 | 87,07 | 91,42 | 95,52 |
| (F est la section de l'orifice en mètres carrés.) | Vapeur D. | 291,86.F | 367,52 | 412,90 | 444,90 | 469,48 | 489,28 | 505,84 | 520,04 | 532,40 | 543,44 | 553,14 | 562,06 | 570,15 |
| (Fest le section | Mélange G. | 304,12.F | 392,27 | 448,32 | 489,38 | 522,05 | 548,95 | 571,96 | 592,03 | 609,85 | 625,86 | 640,21 | 653,48 | 665,67 |
| | dans la section de Forifice. | 1,5839 | 1,5463 | 1,5201 | 1,5005 | 1,4843 | 11,4711 | 1,4597 | 1,4498 | 1,4409 | 1,4332 | 1,4261. | 1,4196 | 1,4137 |
| r v | dens la section de l'orifice. | 0,9597 | 0,9369 | 0,9210 | 0,9091 | 0,8993 | 0,8913 | 0,8844 | 0,8784 | 0,8730 | 0,8683 | 0,8640 | 0,8601 | 0,8565 |
| 10000000 | Betres | 481,71 | 606,57 | 681,48 | 734,32 | 774,89 | 807,57 | 834,90 | 858,33 | 878,74 | 8,96,80 | 913,00 | 927,69 | 941,06 |
| A 85 | | 27,894 | 44,228 | 55,827 | 64,820 | 72,179 | 78,397 | 83,792 | 88,561 | 92,824 | 6,677 | 100,203 | 103,452 | 106,456 |
| chaudière | atmosphères. | 8 | က | 4 | ٠, | 9 | 2 | ∞ | 6 | 10 | 474 | 12 | 13 | 14 |

jet de vapeur, même quand la vapeur s'écoule sous une pression très-forte. Cela vient de ce que la vapeur est surchaussée en dehors de l'orisice. Mais, d'après mes observations, il n'est pas possible d'approcher la main jusqu'au petit cône gris qui a pour base l'orisice: ce qui prouve que la vapeur est saturée et mélangée d'eau dans cet endroit. J'ai calculé dans le même ouvrage la longueur de ce cône, et j'ai déterminé, par suite, à quelle distance de l'orisice la vapeur passe de l'état saturé à l'état surchaussée.

Les formules précédentes s'appliquent à toutes les vapeus qui se condensent lorsque l'expansion a lieu suivant une courbe adiabatique; mais elles ne s'appliquent plus à la vapeur d'éther dans les circonstances ordinaires, car cette vapeur sort surchaussée lorsque le réservoir d'écoulement ne contient pas d'éther liquide. Le jet de vapeur d'éther est, en esset, complétement transparent à partir de l'orisice, et l'on ne voit point le cône intérieur de couleur grise que l'on observe dans l'écoulement de la vapeur d'eau.

Les autres vapeurs peuvent aussi sortir surchauffées lorsqu'elles rencontrent des résistances considérables. L'augmentation du travail intérieur qui résulte de la diminution de la force vive se manifeste alors par une plus grande quantité spécifique de vapeur à l'orifice; cette quantité peut même, dans certaines circonstances, surpasser l'unité, ce qui montre que la vapeur est alors surchauffée; mais ce cas ne se présente que très-rarement avec la vapeur d'eau.

Les formules données plus haut ne sont pas commodes à appliquer, quand on n'a pas à sa disposition les tableaux de cet ouvrage; mais on peut les remplacer facilement par des formules approchées. Pour l'écoulement des vapeurs, on peut, sans hésitation, négliger le terme $\mathbf{A}\sigma(p_1-p_2)$, comme étant une quantité très-petite, et prendre pour la vapeur d'eau la chaleur spécifique c=1,0224 dans l'intervalle des températures qui se présentent dans les chaudières à vapeur.

A cause de la relation
$$\tau = \int_0^t \frac{cdt}{T}$$
, on a

$$au_1 - au_2 = c \log n \acute{e} p \frac{\mathbf{T}_1}{\mathbf{T}_2},$$

$$q_1 - q_2 = c(T_1 - T_2);$$

Equation (337) devient, après la substitution de ces valeurs L la suppression du dernier terme du second membre,

338)
$$\mathbf{A} \frac{w^2}{2g} = \left(\frac{x_1 r_1}{T_1} + c\right) (\mathbf{T}_1 - \mathbf{T}_2) - c \mathbf{T}_2 \log n \neq p \frac{\mathbf{T}_1}{T_2}.$$

Dans cette formule, on peut calculer la chaleur de vaporiation à l'aide de la formule approchée de M. Clausius

$$r_1 = 607 - 0,708t_1$$

It poser, dans la plupart des cas, $x_1 = 1$.

Lorsque les dissérences de pression et de température sont petites, on a approximativement

$$c(T_1 - T_2) = cT_2 \log n\acute{e}p \frac{T_1}{T_2},$$

4, par suite,

339)
$$A \frac{w^2}{2g} = \frac{x_1 r_1}{T_1} (T_1 - T_2).$$

La quantité spécifique de vapeur x, dans l'orifice se déterine, d'après l'équation (336), au moyen de la formule

40)
$$\frac{x_1 r_2}{T_2} - \frac{x_1 r_1}{T_1} = c \log n \in \frac{T_1}{T_2} (*).$$

ais on pourrait aussi se servir de la formule approchée

$$x_2 = \frac{x_1 \rho_1}{\rho_2},$$

nt il a été question à la page 352.

^{*)} J'ai appliqué les formules approchées que je viens de donner ici dans nouvrage: Das Locomotivenblasrohr, p. 79-96; et je les ai comparées à cette asion aux formules d'écoulement usitées.

Le poids de vapeur et d'eau qui traverse l'orifice en une seconde est, d'après l'équation (334), quand on néglige σ ,

$$G = \frac{F w}{x_1 u_1}$$
.

PROBLEME II. — Écoulement d'un liquide soumis à une pression égale à la tension maxima de sa vapeur relative à sa température t₁, sans introduction ni soustraction de chaleur.

On se trouve dans ce cas lorsqu'on ouvre le robinet de sidange ou le robinet indicateur de niveau d'une chaudière à vapeur; ces robinets laissent sortir l'eau de la chaudière.

Pour étudier cette espèce d'écoulement, il saut égaler à zéro, dans les équations (336) et (337), la quantité spécisique de vapeur x_1 ; on obtient immédiatement la formule

(341)
$$\frac{x_1 r_2}{T_2} = \tau_1 - \tau_2,$$

qui donne la quantité spécifique de vapeur dans la section de l'orifice, et la formule

(342)
$$A \frac{\omega^2}{2g} = q_1 - q_2 - T_2(\tau_1 - \tau_2) + A \sigma(p_1 - p_2),$$

de laquelle on déduit la vitesse d'écoulement w.

Le poids G du mélange de vapeur et d'eau, celui de la vapeur D et celui de l'eau W, qui passent à travers l'orifice dans une seconde, se déterminent au moyen de nos formules: elles donnent

(343)
$$G = \frac{Fw}{x_1 u_2 + \sigma}$$
, $D = x_2 G$, $W = (1 - x_2) G$.

L'équation (341) conduit, pour tous les liquides, à une valeur de x_1 plus petite que l'unité; ce qui montre qu'à l'orifice le liquide est toujours accompagné d'une certaine quantité de vapeur formée pendant le trajet vers cet orifice.

Examinons spécialement l'écoulement de l'eau chaude. Imaginons, par exemple, une chaudière dans laquelle se tent de l'eau et de la vapeur sous une pression de 5 atmoles; la température t_1 y sera donc de 152° , 22. En un point paroi qui est couvert d'eau se trouve un orifice bien ari vers l'intérieur, d'une section de F mètres carrés, par elle l'eau peut s'écouler dans l'atmosphère. En dehors de lec, la pression est donc d'une atmosphère, et la tempéle correspondant à cette pression est $t_2 = 100^{\circ}$.

Let l'équation (341) nous donne d'abord pour la valeur de l'orifice :

$$x_2 = 0^{kil}, 0929.$$

l'équation (342), on déduit ensuite

$$A\frac{w^2}{2g}=3,516,$$

on a, par conséquent, pour la vitesse w,

$$w = 171^{m}, 02.$$

Le poids du mélange, par seconde, est

$$G = 1008, 9.F^{kil};$$

ui de la vapeur est

$$D = x_2 G = 103, o.F,$$

celui du liquide

$$W = (1 - x_1)G = 1005,8.$$

In a calculé le tableau ci-après (p. 414) en procédant de nême manière.

Le tableau fournit des résultats très-remarquables. On voit bord que l'eau qui sort par un orifice pratiqué en un point la chaudière couvert d'eau est toujours mélangée de vair formée pendant son trajet vers l'orifice. Le poids de te vapeur est d'autant plus grand que la pression dans la judière est plus élevée. Mais le poids G du mélange d'eau de vapeur qui s'écoule dans une seconde à travers un ori-

sice est à peu près constant, pour les différentes pressent jusqu'à 14 atmosphères; au moins les valeurs de ces poil augmentent-elles très-lentement avec la pression, comme la montre le tableau. La quantité qui passe à travers l'orisice es d'autant plus petite, que la pression dans la chaudière est plus considérable.

Écoulement de l'eau d'une chaudière à vapeur dans l'atmosphère.

| PRESSION dans la chaudière on | $A \frac{w^3}{2g}$ | VITESSE d'écoule- ment en mètres | QUANTITÉ spécifique de la vapeur dans l'orifice | POIDS EX KILOGRAMMES du fluide écoulé par seconde. (F est la section de l'orifice en mitro carrés.) | | | |
|----------------------------------|--------------------|---|---|---|--------------|-----------|--|
| atmo- sphères. | | w. | x ₂ . | Mélange G. | Vapour D. | Ean W. | |
| 2 | 0,581 | 69,52 | 0,0379 | 1094,6.F | 41,5.F | 1053,1.1 | |
| 3 | 1,531 | 112,85 | 0,0615 | 1101,6 | 67,7 | 1033,9 | |
| 4 | 2,530 | 145,07 | 0,0789 | 1106,2 | 87,3 | 1018,9 | |
| 5 | 3,516 | 171,02 | 0,0929 | 1108,9 | 103,0 | 1005,8 | |
| 6 ' | 4,477 | 192,98 | 0,1045 | 1113,2 | 116,3 | 996,8 | |
| 7 | 5,403 | 212,00 | 0,1146 | 1115,7 | 127,8 | 987,8 | |
| 8 | 6,297 | 228,87 | 0,1235 | 1118,1 | 138,1 | 980,0 | |
| 9 | 7,165 | 244,14 | 0,1315 | 1120,4 | 147,3 | 973,1 | |
| 10 | 8,003 | 258,02 | 0,1387 | 1122,9 | 155,7 | 967,2 | |
| 11 | 8,814 | 270,78 | 0,1454 | 1124,4 | 163,5 | 960,9 | |
| 12 | 9,603 | 282,64 | 0,1515 | 1126,6 | 170,7 | 955,9 | |
| 13 | 10,370 | 293,71 | 0,1573 | 1127,7 | 177,4 | 950,3 | |
| 14 | 11,116 | 304,09 | 0,1626 | 1129,6 | 183,7 | 946,0 | |

Les résultats que nous venons d'énoncer s'écartent best coup de ceux que l'on obtient en appliquant au problème so tuel les formules ordinaires de l'hydraulique.

La formule qui sert pour l'écoulement de l'eau, dans les circonstances ordinaires, est, avec les notations précédentes.

$$\frac{w^2}{2g} = \frac{p_1 - p_2}{\gamma} = \sigma(p_1 - p_2),$$

dans laquelle y désigne le poids spécisique de l'eau; com

ntité et le volume spécifique σ de l'eau sont liés par la reon $\gamma \sigma = 1$. Cette formule donne les résultats suivants :

| PRESSION dans la chaudière à la section de l'orifice en atmosphères. | vitesse d'écoulement en mètres w. | QUANTITÉ D'EAU par seconde en kilogrammes Fwy. |
|--|---|--|
| 4 | 24,663 | 24663.F |
| 8 | 37,673 | 37673.F |
| 12 | 37,673 47,226 | 47226.F |

Lorsqu'on compare ces valeurs à celles du tableau de la ge 414, qui correspondent aux mêmes pressions, on voit que vitesse d'écoulement w est plus petite, mais que le poids oulé est beaucoup plus grand pour l'eau froide que pour au chaude. Ainsi, pour les trois pressions indiquées, les pports de ces quantités d'eau sont respectivement 24,16; 3,35; 49,30.

Ces grandes différences s'expliquent par la présence de la peur dans l'orifice. Dans l'écoulement de l'eau chaude tel le nous l'avons considéré, cette vapeur occupe la plus înde partie de l'orifice, parce qu'elle a un très-grand vone spécifique.

Les résultats des recherches précédentes pourraient facileint se vérisier par expérience. Il faudrait saire écouler l'eau ne chaudière à vapeur en arrêtant l'alimentation, mais conuant à chausser de manière que la pression sût constante; déduirait le poids d'eau écoulé G de l'abaissement du niua près un temps déterminé. Mes expériences personnelles int pas conduit à un résultat concluant. L'eau s'écoulait me chaudière de locomotive sous une pression de 6 atmonères, et j'avais l'intention de recueillir dans une jauge au sins le liquide sorti. J'ai changé à plusieurs reprises la maère de saire l'expérience, et je n'ai pu réussir, la vapeur trainant avec elle la plus grande partie de l'eau. Il saut donc sposer l'expérience comme je l'ai dit plus haut, c'est-à-dire mesurer l'eau sortie par l'abaissement du niveau dans la che dière. L'occasion m'a malheureusement manqué jusqu'il pour exécuter les expériences de cette manière.

Mais les phénomènes que j'ai observés sont en général d'accord avec les conclusions que l'on peut déduire de ma recherches, et aucune expérience n'insirme mes propositions. Une expérience bien simple, faisable avec une chaudière vapeur quelconque, pourrait d'ailleurs les consirmer. Il subrait de vider cette chaudière en partie, à l'aide du robinet di vidange, une première sous la pression la plus haute pusible, puis ensuite sous une pression très-basse. Dans les des expériences, si les niveaux de l'eau dans la chaudière sous mêmes au commencement et à la sin de l'écoulement, la duré de l'opération doit être à peu près la même, d'après mes semules.

Les équations générales (341) et (342) peuvent se remplecer dans la pratique par des formules plus simples, sufficient exactes. Je suppose toujours que la chaleur spérique de l'eau soit constante et qu'elle ait la valeur moyenne c=1,0224; je pose encore $\sigma=\frac{1}{\gamma}$, γ représentant le pois spécifique de l'eau ($\gamma=1000$); l'équation (341) pourra s'écrite

$$\frac{x_1 r_2}{T_1} = c \log n \acute{e} p \frac{T_1}{T_2},$$

et on aura, au lieu de l'équation (342),

(345)
$$A \frac{\omega^3}{2g} = c(T_1 - T_2) - c T_2 \log n \neq p \frac{T_1}{T_2} + A \frac{(p_1 - p_2)}{\gamma}$$

Si l'on voulait encore négliger le dernier terme du deuxième membre de cette équation, ce que je ne crois pas saisable es général, on obtiendrait

$$\frac{w'}{2g} = \frac{c}{A} \left(\mathbf{T_i} - \mathbf{T_2} - \mathbf{T_3} \log n\acute{e}p \, \frac{\mathbf{T_i}}{\mathbf{T_2}} \right).$$

M. Rankine (*) a déjà fait usage du deuxième membre de

^(*) Philosophical Transactions, 1854; — Philosophical Magazine, 1863.

Et que cette expression représente le travail qui devient libre, mand i kilogramme d'eau qui se trouve sous la pression corpondant à la température T, est soumis subitement à la ression moindre qui est relative à la température T. Mes reserches montrent maintenant que cette expression a une similication bien plus générale, et que la formule de M. Rankine

Pest qu'une formule approchée : le terme A $\frac{p_1-p_2}{\gamma}$ de l'équa-

on (315) n'est pas en général assez petit pour qu'on puisse négliger, comme l'a fait M. Rankine.

Supposons ensin que l'écoulement de l'eau chaude se sasse cc de très-petites dissérences de pressions et de tempéra-res; on peut écrire .

$$\log n \neq p \frac{T_1}{T_2} = \frac{T_1 - T_2}{T_2},$$

alors on a simplement, au lieu de l'équation (345),

$$\frac{\omega^2}{2g}=\frac{p_1-p_2}{\gamma};$$

≥st la formule donnée habituellement dans les traités d'hyaulique pour l'écoulement de l'eau par les orifices.

Dans cette dernière équation, comme dans toutes les forules précédentes, p_1 représente la pression dans le réserir du liquide au niveau de l'orifice. Lorsque le niveau de au est à une hauteur h au-dessus de cet orifice, et lorsque désigne la pression de la vapeur qui s'exerce sur le niveau l'eau, il saut mettre dans toutes les formules précédentes

$$h+\frac{p_1}{\gamma}$$

la place de

$$\frac{p_1}{\gamma}$$

Je rappellerai en terminant que les équations dont on a fait II.

usage dans les deux derniers problèmes supposent formellement qu'il n'y ait ni introduction ni soustraction de chaleur dans la masse qui se trouve dans le réservoir d'écoulement et qui se rend à l'orifice; c'est très-probablement le seul cas qui se présente dans la pratique. J'aurais pu faire d'autres hypothèses; une de celles qui se présentent à l'esprit consiste en ce que la quantité spécifique de la vapeur x_i contenue dans le mélange qui se rend à l'orifice reste constante. Il suffirit alors de faire $x_1 = x_2 = x$ dans les deux équations fondamentales (332) et (333). L'équation (333) nous apprend alors qu'il faut fournir ou enlever à la masse une quantité de chaleur dépendant de la valeur initiale de x_i .

Supposons, par exemple, qu'une chaudière à vapeur chaullée laisse écouler de l'eau non mêlée de vapeur à travers un toyan recouvert par l'eau, il faudrait faire $x_1 = x = x_2 = 0$ dans les équations mentionnées. L'équation (333) donnerait alors

$$dQ = dq$$

et en intégrant on aurait

$$Q = q_2 - q_1 = -(q_1 - q_2).$$

Telle serait la quantité de chaleur qu'il faudrait enlever à chaque unité de poids d'eau pendant son trajet vers l'orifice pour qu'il n'y eût pas de vaporisation.

L'équation (332) donne ici

$$A \frac{\alpha^{2}}{2g} = Q + q_1 - q_2 + A \sigma (p_1 - p_2),$$

et, en y substituant la valeur de Q écrite ci-dessus, on aura

$$\frac{\omega^2}{2g} = \sigma(p_1 - p_2) = \frac{p_1 - p_2}{\gamma}.$$

Nous retrouvons, comme cela devait être, la formule habi-

ellement employée, quand l'eau s'écoule par un orifice sans rouver de changement d'agrégation (*).

^(*) Des recherches analogues à celles qui ont été faites à la page 168 à propos se gaz permanents pourraient naturellement suivre l'étude de l'écoulement u mélange de vapeur et de liquide; on peut étudier la précipitation du métage de vapeur et de liquide qui se fait d'un réservoir dans un autre, en supposant que le volume reste constant. Mais ce problème n'a pas d'importance lans la pratique, et n'apprend rien de nouveau sur les propriétés des vapeurs. Je me borne donc à renvoyer le lecteur au Mémoire de M. Bauschinger: Ueber das Ausströmen des Wasserdampses aus einem Gefässe und Einströmen in ein solches, qui a été publié dans le Journal de Mathématiques et de Physique de Schlömilch, 8° année, 1863, VI° cahier. Ce Mémoire contient les formules relatives à la vitesse d'écoulement des vapeurs, que j'avais déja développées et Ppliquées avant M. Bauschinger, dans mon ouvrage: Das Locomotivenblasrohr.

CHAPITRE II.

DES VAPEURS SURCHAUFFÉRS.

I. — De la capacité calorifique des vapeurs.

Nous avons déjà constaté à plusieurs reprises la dissérence qui existe entre les vapeurs saturées et les vapeurs non saturées ou surchaussées (p. 98 et 239). Si nous pouvions trouver pour les vapeurs surchaussées une équation qui exprimit la relation entre la pression p, le volume spécifique v et la température absolue T, cette équation, jointe aux formules de la théorie mécanique de la chaleur, devrait nous conduire à des formules exprimant à la fois les propriétés des vapeurs saturées et des gaz permanents; car nous devons considérer ces derniers comme des vapeurs très-éloignées de leur point de condensation. Toutes les formules que nous avons données plus haut pour les vapeurs saturées et pour les gaz permanents ne s'appliquent qu'aux états-limites, et même l'état du gaz permanent ne peut être atteint rigoureusement par aucun gaz et par aucune vapeur.

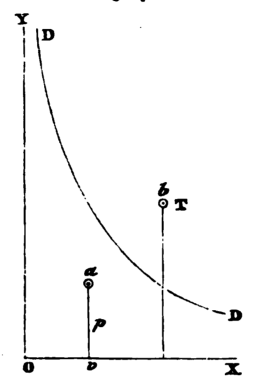
Considérons une vapeur pour laquelle on connaît, par un tracé graphique DD (fig. 43), la courbe d'une quantité de vapeur constante correspondant à la quantité spécifique de la vapeur x=1; on peut savoir facilement si le poids de l'unité de vapeur est surchaussé ou saturé, lorsqu'on donne le volume spécifique v et la pression spécifique p. Prenons v pour abscisse et p pour ordonnée d'un point a; si ce point tombe dans l'espace compris entre la courbe-limite DD et les axes de coordonnées, la vapeur sera saturée et mélangée avec une certaine quantité de liquide. La quantité de vapeur x étant

connue, on a la relation

$$v = xu + \sigma$$

dans laquelle u et, à la rigueur, σ doivent être considérées comme des fonctions de la température ou de la pression. Il

Fig. 43.



Siste donc, pour un mélange de vapeur et de liquide, une squation entre le volume, la pression et la quantité spécifique de vapeur au moyen de laquelle on peut déterminer une de ces trois quantités, quand les deux autres sont données.

Lorsque le point a tombe sur la courbe DD, x = 1; et, pendant le changement suivant cette courbe, le volume spécifique de dépend que de la pression ou de la température. Enfin, dans le cas où le point a prend la position b dans l'espace situé en dehors de la courbe DD, on a une autre relation

$$v = \mathbf{F}(p, \mathbf{T}).$$

Il faut alors considérer le volume comme une sonction de la pression et de la température; ces deux dernières quantités sont indépendantes l'une de l'autre, tandis qu'elles sont liées pour les vapeurs saturées par une relation qu'on a pu déterminer au moins par expérience.

Si le point b (fig. 43) est situé à une distance très-considé : rable de la courbe DD, la dernière formule prend la forme

$$pv = RT$$
,

qui a été établie pour les gaz permanents, et dans laquelle le est une constante qui dépend de la nature de la vapeur. Plus le point b se rapproche de la courbe DD, plus les écarts deviennent grands; aussi l'équation précédente ne s'applique pas aux cas que l'on rencontre ordinairement.

Jusque dans ces derniers temps, on a pourtant appliqué les lois de Mariotte et de Gay-Lussac, que cette équation exprime, même aux vapeurs saturées; mais on ferait bien de renoncer à ces lois, dont les expériences de M. Regnault et les théorèmes de la théorie mécanique de la chaleur démontrent l'inexactitude, parce que les écarts sont tellement grands pour les vapeurs saturées, et même pour les vapeurs légèrement surchaussées, que les résultats ainsi obtenus ne peuvent même pas servir pour une première approximation.

On se trouvait, il est vrai, dans une situation embarrassante lorsqu'il s'agissait de certaines questions, telles que celle des machines qui emploient de la vapeur surchaussée, et, saute de notions théoriques sussissantes sur les vapeurs, on était obligé de se contenter de ces résultats.

Les expériences que l'on connaissait ne contribuaient pes non plus à éclaircir la question. On a, en effet, suivi deux voies : dans l'une, on a cherché la chaleur spécifique des vapeurs sous une pression constante; dans l'autre, on a cherché le coefficient de dilatation de la vapeur d'eau surchaussée.

La plus ancienne détermination de la capacité calorifique c_p de la vapeur d'eau non saturée (voyez p. 105 et les suivantes) est due à Delaroche et Berard, qui ont trouvé $c_p = 0.847$. M. Regnault a trouvé plus tard $c_p = 0.4750$, et il a donné finalement, comme moyenne tirée de plusieurs expériences, la valeur $c_p = 0.4805$; il a aussi opéré sur plusieurs autres vapeurs. Nous pouvons accepter le dernier nombre avec beaucoup de confiance, d'autant plus qu'il coı̈ncide avec le résultat d'une autre série d'expériences du même auteur.

On n'a pas réussi à déterminer théoriquement la capacité calorifique c_p , puisque les résultats des calculs de MM. Holtzmann, Redtenbacher, Rankine et G. Schmidt diffèrent beaucoup les uns des autres.

Quant à la dilatation de la vapeur d'eau surchaussée, les expériences saites par M. Siemens (*) et par MM. Fairbairn et Tate (**) montrent que le coessicient de dilatation est trèsvariable; il ne s'approche de la valeur $\alpha = 0,003665$ relative aux gaz permanents, que si la vapeur est très-sortement surchaussée, et il est d'autant plus grand que l'état de la vapeur se rapproche davantage de la courbe-limite DD. Ainsi M. Siemens indique que la vapeur d'eau saturée sous une pression d'une atmosphère, et, par suite, à une température de 100 dégrés, se dilate respectivement 5, 4, 3 et 2 sois autant que l'air atmosphérique, lorsque, séparée de l'eau et maintenue sous une pression constante, elle reçoit des élévations de température de 10 degrés; 15°,6; 26°,5 et 86°,1.

Les expériences de MM. Fairbairn et Tate présentent des écarts analogues.

Voilà ce que l'on savait sur les propriétés des vapeurs surchaussées, lorsque M. Hirn sit saire un grand pas en avant, aussi bien par la découverte d'une nouvelle loi que par des expériences spéciales.

Avant d'exposer le théorème de M. Hirn, je ferai connaître d'abord mes propres recherches sur les vapeurs surchaussées, et je montrerai qu'on peut aller plus loin qu'on ne l'a sait jusqu'ici, sans se servir de nouveaux théorèmes, en s'appuyant seulement sur la théorie mécanique de la chaleur et sur les théorèmes relatis aux propriétés des vapeurs surchaussées. Ce sera le meilleur moyen d'aborder le théorème de M. Hirn.

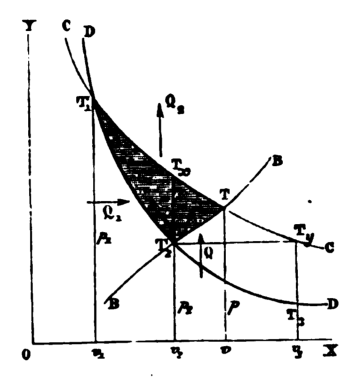
L'unité de poids d'une vapeur quelconque saturée, mais sèche, se trouve d'abord sous la pression p_1 et sous le volume v_1 , puis elle passe à la pression p_2 et au volume v_2 ; on connaît les températures $T_1 = a + t_1$ et $T_2 = a + t_2$ qui correspondent à ces états, et les extrémités des coordonnées se trouvent sur la courbe-limite DD (fig. 44), qui représente la courbe d'une quantité de vapeur constante pour la vapeur pure (x = 1), et dont le tracé est connu par les recherches précédentes.

^(*) Civil Engineer and Architect's Journal, 1852, p. 294.

^(**) Phil. Magazine, t. XXI, 1861, p. 233.

Je sais passer par le premier point T₁ une courbe quelconque CC et par le point T₂ une autre courbe quelconque BB;

Fig. 44.



ces deux courbes se coupent, par exemple, au point T, dont les coordonnées sont p et v. Ces trois courbes, dont une seule DD est déterminée, forment une surface ombrée sur la figure. Appelons U₁, U₂ et U les travaux intérieurs de l'unité de poids de la vapeur respectivement dans les états-limites T₁, T₂, T; si nous décrivons un cycle dans la direction de la flèche, nous avons, d'après les théorèmes connus,

(346)
$$Q_2 - Q_1 - Q = AL_2 - AL_1 - AL$$

Il faut fournir les quantités de chaleur Q₁ et Q, et produire les travaux L₁ et L pendant les trajets T₁ T₂ et T₂ T; soustraire la chaleur Q₂ et dépenser le travail L₂ pendant le trajet TT₁.

La quantité de chaleur Q, est, d'après l'équation (239),

$$Q_{i} = \int_{t_{i}}^{t_{i}} h dt.$$

Le travail L₁, qui est ici produit, se trouve au moyen de l'équation (240), lorsqu'on l'intègre et lorsqu'on y sait $x_1 = 1$:

$$AL_1 = \int_{t_1}^{t_2} h dt - (q_2 - q_1) - (\rho_2 - \rho_1),$$

u bien

$$AL_1 = Q_1 + (q_1 + \rho_1) - (q_2 + \rho_2).$$

Pendant le trajet TT₁ (courbe CC), il saut enlever la quantité de chaleur

$$Q_2 = A(U - U_1) + AL_2.$$

Portons ces valeurs de Q₁, Q, et A L₁ dans l'équation (346), mous trouvons, après quelques réductions,

(347)
$$Q = A(U - U_1) + (q_1 + \rho_1) - (q_2 + \rho_2) + A \int_{\nu_0}^{\nu} p d\nu$$

C'est la quantité de chaleur qui a été fournie à la vapeur pendant le trajet T.T sur la courbe BB. Le changement devant se faire suivant un trajet réversible, nous avons pu, dans le développement de la dernière formule, remplacer le travail L par l'expression

$$\mathbf{L} = \int_{\mathbf{v}_1}^{\mathbf{v}} p \, d\mathbf{v}.$$

L'équation (347) est vraie, quelles que soient les lois aux-[uelles sont soumises les courbes CC et BB.

L'intégrale qui sigure dans cette équation peut s'écrire, Juand on intègre par parties,

$$\int_{\nu_*}^{\nu} p \, d\nu = p\nu - p, \nu_* - \int_{p_*}^{p} \nu \, dp,$$

ou, si l'on ajoute et si l'on retranche le terme $p_1 v_1$ dans le second membre,

$$\int_{v_1}^{v} p \, dv = (pv - p_1 \, v_1) + p_1 \, v_1 - p_2 \, v_2 - \int_{p_1}^{p} v \, dp.$$

Mais les états $(p_1 v_1)$ et $(p_2 v_2)$ sont relatifs à une vapeur sèche et saturée; nous pouvons donc poser $v_1 = u_1 + \sigma$ et $v_2 = u_2 + \sigma$, et nous obtenons alors

$$\Lambda \int_{\nu_1}^{\nu} p \, d\nu = \Lambda p_1 u_1 - \Lambda p_2 u_2 \\
+ \Lambda (p\nu - p_1 \nu_1) + \Lambda \sigma (p_1 - p_2) - \Lambda \int_{p_2}^{p} \nu \, dp.$$

gliger, dans l'équation (352), le deuxième terme du secon membre; alors, pour la température t = 0, nous aurons

$$c_{\rho} = \left(\frac{d\lambda}{dt}\right)_{\bullet}$$
 et $c_{\bullet} = \left(\frac{dq}{dt}\right)_{\bullet} + \left(\frac{d\rho}{dt}\right)_{\bullet}$

La dernière de ces formules peut encore s'écrire

$$c_{\bullet} = \left(\frac{d\mathbf{J}}{dt}\right)_{\bullet}$$

dans laquelle J désigne la chaleur de la vapeur.

Les formules empiriques connues pour la vapeur d'en donnent pour résultats

$$c_{p} = 0.305$$
 et $c_{r} = 0.209$,

parce que

$$\left(\frac{dq}{dt}\right)_{\bullet} = 1$$
 et $\left(\frac{d\rho}{dt}\right)_{\bullet} = -0,791$.

Les nombres du tableau suivant ont été calculés de celle manière.

| CHALBUR SPÉCIFIQUE | | CHALETE spéci sque à |
|----------------------------|------------------------------|--|
| pression constante c_p . | volume constant C_y . | pression constante, d'après les expériences de M. Regnault |
| 0,3050 | 0,2090 | 0,4805 |
| 0,4500 | 0,4225 # | 0,4797 0,4534 |
| 0,3664 0.1325 | 0,3046 0,1105 | 0,4125 0,1567 |
| 0,1462 | 0,1296 | o,1596 |
| | o,3050 o,4500 o,3664 o,1375 | pression constante c_p . 0,3050 0,4500 0,4500 0,3664 0,1375 0,1462 0,1296 |

L'examen de ce tableau montre que le calcul conduit to jours à des valeurs de la chaleur spécifique à pression constante inférieures à celles que M. Regnault a trouvées expérience. Comme tout nous porte à accepter les nomb de M. Regnault avec la plus grande consiance, nous devo

parder comme inexactes les hypothèses sur lesquelles sont adées les formules (352) et (353). Et d'abord la courbe isomamique des vapeurs n'est pas identique à la courbe isomique, et il y a pour cela encore d'autres raisons auxelles j'ai fait allusion à la page 126. Si nous voulons appliquer formules générales (349) et (350), nous devons faire d'aus suppositions; la loi de M. Hirn, jointe aux données expénentales de M. Regnault, nous offre un moyen de résoudre question.

II. - Loi de Hirn.

M. Hirn a établi dans ces derniers temps (*) que le travail érieur U d'une vapeur surchaussée est proportionnel au proit pv à partir du point de condensation jusqu'au point où le possède les mêmes propriétés que les gaz permanents; d'autres termes, si nous conservons les notations introites plus haut, la courbe isodynamique des vapeurs serait le hyperbole équilatère, mais la courbe isothermique serait se hyperbole équilatère, mais la courbe isothermique serait serait.

Concevons l'unité de poids de la vapeur saturée et sèche cupant le volume v_i sous la pression p_i ; si nous faisons ommuniquer l'espace que remplit cette vapeur avec un révroir vide d'air, la vapeur sera surchaussée après la dilatation voyez p. 367).

Appelons v le volume et p la pression à la sin de l'opération, n aurait, d'après M. Hirn,

$$pv = p_1 v_1$$

er le travail intérieur U ne change pas, pendant que la vapeur détend pour occuper l'espace vide d'air sans recevoir ni erdre de la chaleur.

^(*) Hinn, Théorie mécanique de la chaleur, 1re Partie, 2e édit., Paris, 1865.

Voyez aussi, pour ce qui concerne les recherches de M. Hirn sur les vapeurs rehaussées:

Commes, Exposé des principes de la Théorie mécanique de la chaleur (Bulletin la Société d'Encouragement pour l'Industrie nationale), t. XI, 1864, p. 447.

On pourrait calculer à l'aide de cette formule la pression finale p pour un volume donné. Mais elle ne donne pas d'indication directe sur la température finale. Cette température ne saurait être la même que la température initiale; car la courbe isothermique serait identique à la courbe isodynamique, et nous avons reconnu plus haut que cela était inadmissible.

On voit maintenant en quoi l'hypothèse de M. Hirn dissère de celle qu'on a admise jusqu'à présent; l'hypothèse de M. Hirn admet seulement la même ligne isodynamique que l'autre; mais elle n'admet plus la même ligne isothermique, laquelle devra être déterminée par des recherches spéciales.

Lorsqu'on accepte l'opinion de M. Hirn et qu'on prend sa loi pour base de calculs, on trouve, comme nous le serons voir, une coıncidence satissaisante entre les résultats des calculs et tous ceux qu'on a pu tirer des observations saites sur les vapeurs surchaussées.

Néanmoins la loi de M. Hirn ne me paraît pas parsaitement exacte; mais elle s'approche tant de la vérité, qu'on peut l'accepter jusqu'à ce que cette question soit complétement résolue. Il en est de la loi de M. Hirn comme de celles de Mariotte et de Gay-Lussac, qui ne sont vraies qu'approximativement pour les gaz permanents.

La véritable forme de la ligne isodynamique me paraît pouvoir être déterminée par les considérations suivantes:

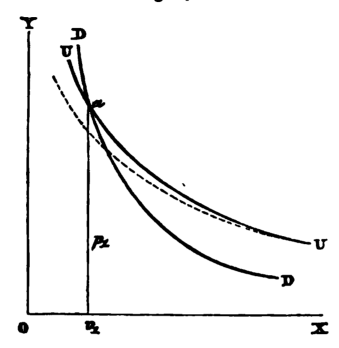
Supposons que la courbe isodynamique UU passe par le point a de la courbe limite DD, alors il y a pour la plupart des vapeurs, comme je l'ai montré p. 299, une condensation de vapeur lorsqu'on les comprime suivant la ligne isodynamique, et j'ai trouvé pour la vapeur d'eau en particulier (voyes p. 298) que la ligne isodynamique est représentée d'une manière suffisamment exacte par la formule empirique

$$pv^{\mathsf{v}} = p_{\mathsf{v}}v_{\mathsf{v}}^{\mathsf{v}}$$

pourvu qu'on parte de la courbe limite DD, c'est-à-dire que la vapeur soit sèche et saturée au commencement; l'exposant

=1,0456. Cette valeur est donc déjà très-près de l'unité our un mélange de vapeur et de liquide. En rapprochant ce

Fig. 45.



it de la loi de M. Hirn, je suis conduit à penser que la courbe odynamique de la vapeur est cette courbe qui traverse la surbe-limite, sans que sa loi soit modifiée par là. La valeur pur que nous venons de prendre est une valeur moyenne ouvée par un procédé analogue à celui qui a fourni l'expont μ de la courbe adiabatique (p. 330). Comme celle de μ , valeur de ν varie peu, et par suite la formule précédente présenterait exactement l'équation de la courbe isodynaique des vapeurs, si l'on pouvait tenir compte de la vaabilité de ν . Il y a lieu de croire que la valeur de ν diminue pidement jusqu'à l'unité, si en partant de la courbe-limite DD suit la courbe du côté de l'espace qui correspond aux vaeurs surchauffées, c'est-à-dire que la courbe isodynamique transforme très-vite dans une hyperbole équilatère comme ela est représenté dans la fig. 45.

Revenons au cycle indiqué tout à l'heure, et supposons que courbe CC (fig. 44) soit la courbe isodynamique, alors on eut faire $U_r = U_z = U_1$ dans les équations (349) à (351), et es équations (349) et (351) donneront alors

$$c_{\rho}(\mathbf{T}_{r}-\mathbf{T}_{2})=\lambda_{1}-\lambda_{2}+\mathbf{A}\sigma(p_{1}-p_{2})+\mathbf{A}(p_{2}v-p_{1}v_{1})$$

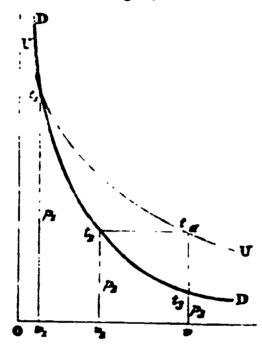
$$c_{\sigma}(\mathbf{T}_{r}-\mathbf{T}_{2})=(q_{1}+\rho_{1})-(q_{2}+\rho_{2})_{\sigma}$$

Ces formules sont applicables quel que soit le tracé vértable de la ligne isodynamique. D'après la loi de M. Him au aurait

$$p_1 v = p_1 v_1$$

et alors le terme $A(p_2v-p_1v_1)$ disparaîtrait dans la première des deux équations précédentes; mais nous conserverons encore ce terme, laissant non résolue la question du véritable tracé de la courbe. Nous introduirons aussi une notation plus simple conforme à la fig. 46 en écrivant T au lieu de T_r et en désigne T_r et en designe T_r et en désigne T_r et en désigne T_r et en désigne T_r et en désigne T_r et en designe $T_$

Fig. 46.



gnant les températures mesurées en degrés centigrades par l_1 , l_2 , l_3 et l_4 .

Supposons que la vapeur surchaussée soit caractérisée dans l'état a par le volume v, la pression $p=p_2$, la température t; que la ligne isodynamique UU, et les droites parallèles aux axes qui passent par le point a coupent la courbe-limite respectivement aux points t_1 , t_2 et t_3 , auxquels correspondent les pressions p_1 , p_2 , p_3 et les volumes v_1 , v_2 , v_3 . Introduisons ensin la chaleur de la vapeur $J=q+\rho$ (équation 206). En additionnant les formules empiriques des pages 254 et 273, qui donnent les valeurs de q et de ρ , on peut déterminer facilement des formules empiriques qui donnent J pour les diverses vapeurs. Nous obtenons alors au lieu des deux équations écrites ci-dessus les suivantes :

(354)
$$c_p(t-t_1) = \lambda_1 - \lambda_2 + A \sigma(p_1 - p_2) + A (p_2 v - p_1 v_1),$$

(355) $c_r(t-t_3) = J_1 - J_3.$

Nous n'emploierons ces deux formules, bien qu'elles s'appliquent à toutes les vapeurs, que pour la vapeur d'eau surchauffée; nous pouvons donc poser, d'après ce qui a été dit p. 259,

$$\lambda_1 - \lambda_2 = 0,305(t_1 - t_2).$$

Pour la chaleur spécifique à volume constant c_p , nous prenons d'après M. Regnault 0,4805, et nous admettons, d'après lui, qu'elle est indépendante de la pression et de la température.

Lorsque nous avons choisi les pressions p_i et p_2 , les températures t_1 et t_2 et les volumes v_1 et v_2 sont connus à l'aide des Tables de l'Appendice, puisque la courbe limite DD est relative à la vapeur saturée.

En adoptant la loi de M. Hirn, c'est-à-dire en supposant que la courbe UU soit une hyperbole équilatère, on doit saire dans l'équation (354) $p_2 v = p_1 v_1$; cette relation donne alors le volume v de la vapeur qui a été surchaussée de t_2 à t à partir de la pression p_2 .

Ce volume est

$$(356) \qquad \qquad v = \frac{p_1 \, v_1}{p_2}.$$

L'accroissement de volume est

(357)
$$v - v_2 = \frac{p_1 v_1 - p_2 v_2}{p_2},$$

et la surchausse est, d'après l'équation (354),

(358)
$$t - t_2 = \frac{\lambda_1 - \lambda_2 + A \sigma(p_1 - p_2)}{c_p}.$$

On peut déduire de là facilement la température t de la vapeur surchaussée dont le volume est v et la pression $p=p_2$.

On peut ensuite chercher dans la Table X de l'Appendice, quelle température t, correspond à celle de la vapeur saturée dont le volume coıncide avec celui (v) de la vapeur surchauffée, et on connaît alors J,; l'équation (355) donne alors la chaleur spécifique à volume constant

$$(359) c_{r} = \frac{J_{1} - J_{3}}{t - t_{4}}.$$

On voit combien il est facile maintenant de déterminer la pression, le volume et la température d'une vapeur surchaufée dans diverses circonstances, et on peut espérer établir en suivant cette voie la vraie relation qui existe entre p, v, t ou T. On verra tout à l'heure jusqu'à quel point cet espoir est permis.

Soient, par exemple, $p_2 = 1$ et $p_1 = 5$ atmosphères; d'après la Table X, on a

$$v_2 = u_2 + \sigma = 1,6504$$
 et $v_1 = u_1 + \sigma = 0,3636$,
 $t_2 = 100^\circ$ et $t_1 = 152^\circ, 22$.

D'après l'équation (356), on a pour le volume de la vapeur surchauffée sous la pression d'une atmosphère

$$v = 1^{mc}, 8182,$$

et pour l'accroissement de volume

$$v - v_2 = 0^{me}, 1678;$$

enfin la surchausse est, avec $c_p = 0.4805$,

$$t-t_1=33^{\circ},35,$$

et, par suite, la température de la vapeur surchaussée est

$$t = 133^{\circ}, 35, \text{ d'où } T = 273 + t = 406^{\circ}, 35.$$

Si l'on avait pour cette vapeur surchaussée la même relation entre le volume v=1,8182, la pression p=10334, et la température $t=133^{\circ},35$ que pour les gaz permanents, à savoir :

$$pv = R(a + t),$$

on tirerait de cette formule

$$R = 46,239.$$

La Table X montre que le volume v = 1,8182 correspond à peu près à celui de la vapeur saturée à la pression de 0,9 atmosphère et à la température $t_3 = 97^{\circ}$, o8, et la même Table donne

$$J_3 = q_3 + \rho_3 = 97,543 + 498,610 = 596,153;$$

on trouve semblablement

$$J_1 = 608,735.$$

D'après cela, l'équation (359) donne

$$c_r = 0,3469,$$

et pour

$$k=\frac{c_p}{c_r}=1,385,$$

résultat qui dissère peu de celui qu'on a trouvé pour les gaz permanents.

On pourrait déterminer de cette manière l'état de la vapeur surchaussée pour un grand nombre de points situés comme le point a en dehors de la courbe DD (fig. 46).

J'ai calculé ainsi une suite de points et j'ai rassemblé les résultats dans le tableau ci-contre, j'ai pris $p_2 = 1$ atmosphère pour tous les points, et $p_1 = 1, 2, 3, 4, \ldots$ 14 atmosphères. J'ai joint à ce tableau un autre qui contient un extrait des expériences de M. Hirn.

La comparaison des deux tableaux montre une coıncidence presque parsaite; mais on n'a pas pu pousser le calcul aussi loin que l'expérience; la plus grande surchausse du premier tableau est de 161° , $30-100^{\circ}=61^{\circ}$, 30. On ne peut aller plus loin, parce qu'il saudrait prendre une pression auxiliaire p_i supérieure à 14 atmosphères, ce qui dépasserait les limites entre lesquelles on peut appliquer les formules empiriques de M. Regnault. Ce premier tableau est pourtant très-instructif, puisqu'il prouve qu'on s'est appuyé pour le calculer sur certaines suppositions non justifiées; ce sont les valeurs de R inscrites dans sa dernière colonne qui donnent lieu à cette objection. On voit en effet que R augmente d'abord avec la température, puis qu'il diminue à partir de la température $t=137^{\circ}$,84. Une pareille variation de la quantité R est impos-

Vapeur d'eau surchauffée sous la pression d'une atmosphèn.

| PRESSION AUXILIAIRE Pu en atmosphères. | VOLUME SPÉCIFIQUE v en mètres cubes. | température (contigrados. | $R = \frac{pr}{a+t}$ |
|---|---------------------------------------|------------------------------|----------------------|
| | 1,6504 | 100,00 | 45,724(*) |
| 2 | 1,7195 | 113,13 | 46,017 |
| 3 | 1,7622 | 121,63 | 46,146 |
| 4 | 1,7935 | 128,08 | 46,210 |
| 5 | 1,8182 | 133,35 | 46,239 |
| 6 | 1,8386 | 137,84 | 46,248 |
| 7 | 1,8562 | 141,78 | 46,247 |
| 8 | 1,8716 | 145,30 | 46,237 |
| 9 | 1,8851 | 148,50 | 46,218 |
| 10 | 1,8974 | 151,43 | 46, rg7 |
| 11 | 1,9085 | 154,14 | 46,173 |
| 12 | 1,9187 | 156,68 | 46, 145 |
| 13 | 1,9280 | 159,06 | 46, 115 |
| 14 | 1,9368 | 161,30 | 46,085 |

Expériences de M. Hirn sur la vapeur d'eau surchauffée sous la pression d'une atmosphère.

| MPÉRATURE EN DEGRÉS CENTIGRADES | VOLUME SPECIFIQUE |
|---------------------------------|-------------------|
| <i>t</i> . | v. |
| 100 | 1,6504(*) |
| 118,5 | 1,74 |
| 141 | ı,85 |
| 148,5 | 1,87 |
| 162 | 1,93 |
| 200 | 2,08 |
| 205 | 2,14 |
| 246,5 | 2,29 |

avons sur les propriétés des gaz et des vapeurs. On comprend que la valeur de R varie, puisque les vapeurs surchaussées n'obéissent pas aux lois de Mariotte et de Gay-Lussac aux environs de leurs points de saturation. Mais comme les vapeurs se rapprochent d'autant plus des gaz qu'elles sont plus surchaussées, la variation de R devrait être tout autre que celle du tableau; la valeur de R doit évidemment croître continuellement avec la température, et elle doit s'approcher de plus en plus d'une certaine valeur constante; plus la vapeur est Près de cette limite, mieux elle ressemble à un gaz permanent.

On peut essayer de déterminer cette valeur limite. D'après les remarques de la page 283, nous pouvons admettre que la densité de la vapeur fortement surchaussée est $\varepsilon = 0.622$; ce nombre se trouve au moyen de la composition chimique de la vapeur d'eau : il a été du reste déterminé expérimentalement par Gay-Lussac, et il convient aussi à la vapeur d'eau saturée sous une pression très-saible (tableau de la page 280); nous admettons, en esset, d'après M. Clausius, que la vapeur d'eau saturée se comporte comme un gaz permanent sous une saible pression.

Quand la température est assez élevée pour que la loi

$$pv = \mathbf{R}(a+t)$$

soit admissible, on devrait avoir, d'après les indications de la page 102,

$$R = \frac{29,272}{0,622} = 47,061,$$

valeur que nous pouvons admettre provisoirement comme valeur limite. Les expériences ultérieures pourront tout au plus montrer que ce nombre est encore un peu trop faible.

On devrait donc s'attendre à ce que, dans notre tableau de la page 436, les valeurs de R s'approchassent de plus en plus du nombre 47,061, ce qui n'a pas lieu.

On peut montrer encore d'une autre manière qu'on a dù

faire pour calculer ce tableau une ou plusieurs hypothèses inadmissibles.

D'après l'équation (53), p. 98, on a trouvé pour un gaz permanent

$$\frac{v}{v_{\bullet}} = \frac{p_{\bullet}}{p} \frac{1 + \alpha t}{1 + \alpha t_{\bullet}}.$$

Lorsque la dilatation a lieu sous une pression constante, on en déduit le coefficient de dilatation

$$\alpha = \frac{v_{\bullet} - v_{\bullet}}{v t_{\bullet} - v_{\bullet} t}.$$

En se servant de notre tableau pour de petites variations de volume, on peut employer la dernière formule pour déterminer la variation du coefficient de dilatation de la vapeur surchaussée soumise à la pression constante de l'atmosphère.

Ainsi pour une augmentation de la température de 100 degrés à 113°,13, il y a un changement de volume de 1,6504 à 1,7197 (voyez le tableau); avec ces valeurs, la formule précédente donne

$$\alpha = 0,004692.$$

On trouve de la même manière pour les changements de température suivants :

De 113,13 à 133,35
$$\alpha = 0,004178$$

De 133,35 à 151,43 $\alpha = 0,003548$
De 151,43 à 161,30 $\alpha = 0,003085$

Ce calcul confirme le résultat connu, que le coefficient de dilatation des vapeurs surchaussées diminue quand la surchausse augmente, et qu'il est par conséquent maximum au point de saturation. Mais les nombres écrits ci-dessus montrent une diminution qui ne peut avoir lieu en réalité; d'après la théorie des gaz la valeur de α ne peut descendre en aucun cas et pour aucune vapeur au-dessous de la valeur

$$\alpha = \frac{1}{273} = 0,003663.$$

Il résulte de tout ce que nous venons de dire que les hypothèses sur lesquelles on a basé le caicul du tableau ne sont pas admissibles. Par conséquent, ou la loi de M. Hirn n'est pas acceptable, et par conséquent on ne peut pas annuler le terme $(p, v - p_1 v_1)$ dans l'équation (354), ou bien les chaleurs spécifiques de la vapeur surchaussée à pression constante et à volume constant ne sont pas constantes.

Si nous voulions écarter ces deux suppositions, nous devrions écrire les deux formules (354) et (355), relatives au Cycle représenté par la fig. 46, sous la forme suivante :

(360)
$$\int_{t_3}^{t} c_p dt = \lambda_1 - \lambda_2 + A \sigma(p_1 - p_2) + A(p_2 v - p_1 v_1),$$
(361)
$$\int_{t_3}^{t} c_r dt = J_1 - J_3.$$

Ces équations sont en tout cas exactes d'après les lois de la théorie mécanique de la chaleur; mais elles ne peuvent servir sous cette forme dans les applications, saute de données expérimentales sussisantes.

M. Hirn suppose que les chaleurs spécifiques à pression constante et à volume constant varient; on peut admettre la possibilité d'une variation de c_p pour la vapeur d'eau, car M. Regnault a constaté une variation pour d'autres vapeurs (celles d'acide carbonique et de sulfure de carbone); il paraît cependant résulter des expériences de M. Regnault que c_p est à peu près constant pour la vapeur d'eau, ou au moins que cette quantité varie très-lentement. Si donc on parvenait à des variations très-fortes de c_p par de nouvelles recherches basées sur la loi de Hirn, l'exactitude de cette loi serait mise en doute: c'est un sujet d'étude.

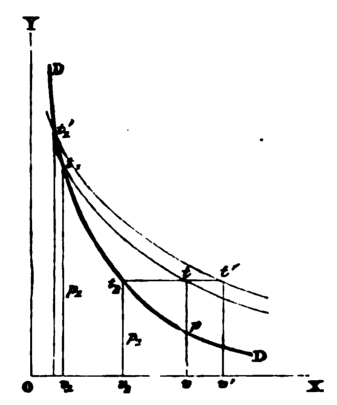
Lorsqu'on adopte la loi de Hirn, on a, au lieu de l'équation (360),

$$\int_{t_1}^t c_p dt = \lambda_1 - \lambda_2 + \mathbf{A} \, \sigma(p_1 - p_2).$$

Supposons que la dilatation de la vapeur surchaussée sous la

pression constante p_2 continue encore jusqu'à la température t' (fig. 47), et faisons passer par le point t' une nouvelle

Fig. 47.



courbe isodynamique, qui coupe la courbe limite en un point correspondant à la température t'_1 ; alors on a, comme dans l'équation précédente,

$$\int_{t_1}^{t'} c_p dt = \lambda_1' - \lambda_2 + \Lambda \sigma(p_1' - p_2).$$

En retranchant membre à membre ces deux équations et en supposant que l'accroissement de température t'-t soit petit, et qu'on puisse regarder c_p comme constant dans cet intervalle, on a

$$(362) c_p(t'-t) = \lambda_1 - \lambda_1 + \mathbf{A}\sigma(p_1'-p_1).$$

Si l'on suppose maintenant que le point t soit situé assez loin de la courbe limite pour que la vapeur suive les lois de Mariotte et de Gay-Lussac, il viendra

$$p_1 v = \mathbf{R}(a+t)$$
 et $p_2 v' = \mathbf{R}(a+t')$,

ou, d'après la loi de Hirn,

$$p_1 v_1 = \mathbf{R}(a+t)$$
 et $p'_1 v'_1 = \mathbf{R}(a+t')$.

En retranchant ces deux dernières équations membre à

embre, on a

l

$$t'-t=\frac{p_1'v_1'-p_1v_1}{R}$$

$$t'-t=\frac{\mathbf{A}\,p'_1\,u'_1-\mathbf{A}\,p_1\,u_1+\mathbf{A}\,\sigma(\,p'_1-p_1\,)}{\mathbf{A}\mathbf{R}}.$$

Lorsqu'on porte cette valeur dans l'équation (362) et lorsl'on passe à la différentielle, on trouve

$$\frac{c_{p}}{AR} = \frac{\frac{d\lambda_{1}}{dt_{1}} + A\sigma\frac{dp_{1}}{dt_{1}}}{\frac{d(Ap_{1}u_{1})}{dt_{1}} + A\sigma\frac{dp_{1}}{dt_{1}}}.$$

Pour être certain que la vapeur soit très-surchaussée et se nporte comme un gaz, il saut supposer la pression p_i très-nde et la pression p_i très-petite; lorsqu'on prend pour p_i la eur la plus grande de la Table X, c'est-à-dire 14 atmonères, on peut calculer le second membre de l'équation écédente à l'aide du tableau de la page 307 et des formules piriques données pour λ et Apu (p. 259 et 273). l'ai trouvé pour la pression demandée

$$\frac{c_p}{AR}=5,115.$$

Si je prends maintenant pour R la valeur limite probable, 061, je trouve pour la vapeur d'eau sortement surchaussée

$$c_p = 0,568,$$

ombre beaucoup plus grand que celui qu'a donné M. Reault.

Puisqu'on suppose que la vapeur prend l'état de gaz pour e surchausse relativement peu considérable, il saudrait, près les calculs précédents, qu'il y eût une augmentation s-rapide et très-grande de la chaleur spécifique à pression istante; ce serait une propriété de la vapeur que M. Re-tult n'eût pu ignorer.

1. Regnault trouve au moyen de quatre séries d'expé-

riences:

$$c_p = 0.46831$$
; 0.48111 ; 0.48080 ; 0.47963 ;

et donne seulement la première de ces valeurs comme valeur un peu incertaine.

Je crois devoir conclure que le désaccord dont il s'agit per vient de l'hypothèse de M. Hirn. La courbe isodynamique n'est pas une hyperbole équilatère, au moins s'écarte-te beaucoup d'une hyperbole dans les environs du point de contract de densation. Cette question, qui malheureusement n'a pas core reçu de solution définitive, a été au moins considération ment avancée par les travaux de M. Hirn. Je n'ai pur dispenser d'en parler, parce que sa solution rigoureuse d'une grande importance pour la mécanique appliquée, et ju voulu appeler l'attention sur les nouveaux essais faits de cette voie; j'ai suivi dans mon exposition une voie différent de celle qu'ont adoptée MM. Hirn et Combes.

L'idée fondamentale de M. Hirn mérite en tout cas la plant au la grande attention; si l'on pouvait parvenir à bien connaîte courbe isodynamique des vapeurs, on aurait à sa disposition en joignant à cette donnée les propositions relatives aux peurs saturées et aux gaz permanents, les bases nécessires pour établir la relation qui lie la pression, le volume et la température des vapeurs surchaussées; il sussirait de suivre la voie que j'ai indiquée plus haut.

On peut représenter la courbe isodynamique par l'équation

$$pv^n=p_1\,v_1^n,$$

en laissant le coefficient n encore variable pour le moment; on aurait au point de condensation sur la courbe limite n (fig. 47), d'après les indications de la page 431,

$$n = v = 1,0456;$$

mais ce nombre se rapprocherait rapidement de l'unité à me sure que le point t dont les coordonnées sont p et v s'éloigne de la courbe limite.

On pourrait peut-être déjà arriver à une meilleure concormece avec les expériences et trouver au moins des sormules impiriques applicables à la mécanique, si l'on adoptait provimement pour n une valeur constante comprise entre 1 et -0.456. On prendrait aussi avec M. Regnault une chaleur spéque constante $c_p = 0.4805$.

Supposons n connu, on trouverait pour le cas représenté la fig. 46, exactement comme on a fait (p. 434) en adoptil l'hypothèse de M. Hirn, le volume spécifique de la vapeur chaussée avec les pressions limites p_1 et p_2 à l'aide de l'étion

$$v = \left(\frac{p_1}{p_2}\right)^{\frac{1}{n}} v_1.$$

En substituant cette valeur dans l'équation (314), on aurait surchausse $t - t_2$ et on déterminerait d'après cela la tempéure t de la vapeur surchaussée sous le volume v et sous la ession $p = p_2$.

Succès est douteux, et parce qu'on fait une hypothèse intaine en supposant que la courbe isodynamique traverse la urbe limite sans changer de nature.

C'est probablement la découverte d'une loi générale sur les tions mutuelles des particules des gaz et des vapeurs, et sur nature de leurs mouvements d'oscillation qui conduira à le connaissance complète des vapeurs surchaussées. Il n'y a squ'à présent aucun lien entre les formules auxquelles conlit la théorie mécanique de la chaleur d'un côté pour les gaz le manents et d'un autre pour les mélanges de vapeur et de quide. La découverte de ce lien et de la loi suivant laquelle la fait le passage d'un état limite à l'autre sera comprise certinement parmi les découvertes les plus importantes des ciences physiques.

ADDITION DES TRADUCTEURS.

Depuis la publication de cet Ouvrage, M. Zeuner a par deux Mémoires sur la vapeur d'eau surchaussée (*): 1 croyons devoir extraire de ces Mémoires ce qui complè Chapitre précédent.

Admettons que la chaleur spécifique à pression constante vapeur d'eau c, soit une quantité constante, au moins dat circonstances ordinaires, ce qui est conforme aux expérie de M. Regnault, et supposons que la courbe adiabatique vapeur d'eau surchauffée soit comme celle des gaz représe par la formule

$$pv^k = \text{const.},$$

M. Zeuner trouve entre la pression spécifique p, le vol spécifique v, et la température absolue T la relation

$$(\alpha) pv = BT - Cp^{\frac{k-1}{k}};$$

quand il s'agit d'un gaz parfait, on sait que $k = o_r$: c_r ; cela n'a plus lieu pour les vapeurs, dont la chaleur spéci à volume constant c_r , varie. On détermine la valeur de la stante B à l'aide de la formule

$$\mathbf{B} = \frac{c_p(k-1)}{\mathbf{A}k},$$

dans laquelle A est l'équivalent calorisique de l'unité de vail, et quant à C, c'est une constante qu'il faut détermi l'aide des expériences; il en est de même pour la valeur.

D'après les expériences de M. Regnault, M. Zeuner p $c_p = 0,4805$ pour la vapeur d'eau surchaussée, et des cons

^(*) Theorie der überhitzten Wasserdämpfe: Journal de la Société des nieurs allemands, t. XI, 1867; — Ueber das Verhalten der überhitzten Wämpfe: Civilingenieur, t. XIII, 1867.

s particulières lui font adopter

$$k=\frac{4}{3},$$

ir suite,

$$\frac{k-1}{k}=\frac{1}{4}.$$

rsque la pression p est exprimée en kilogrammes par e carré, il faut poser C = 192,50, et la formule (β) donne B = 50,933.

id p est donné en atmosphères, il faut porter dans l'équa-(α) les valeurs

$$C = 0.18781$$
 et $B = 0.0049287$.

la formule fondamentale (a) s'applique généralement à speur d'eau surchauffée, elle doit convenir encore à l'état te, c'est-à-dire à la vapeur saturée. En effet, en se servant constantes données ci-dessus et de la relation que M. Resilt a établie entre p et t, on tire de cette formule le volume sifique v de la vapeur d'eau saturée, et les nombres qu'on ent coıncident d'une manière remarquable avec ceux que pissent les Tables de l'Appendice. Ces nombres concort aussi assez bien avec ceux que M. Hirn a trouvés par périence, comme le montre le tableau suivant:

| PRESSION | TEMPÉRATURE on | volumes spécifiques en mètres cubes. | |
|--------------|---------------------|--|---------------------------|
| ilmosphères. | degrés centigrades. | (D'après les expériences de M. Hirn.) | [D'après la formule (a)]. |
| 1 | 118,5 | 1,74 | 1,7417 |
| 1 | 341 | 1,85 | 1,8526 |
| 3 | 200 | 0,697 | 0,6947 |
| 4 | 165 | 0,4822 | 0,4733 |
| 4 | 200 | 0,522 | 0,5164 |
| 4 | 246 | 0,5752 | 0,5731 |
| 5 | 162,5 | 0,3758 | 0,3731 |
| 5 | 205 | 0,414 | 0,4150 |

L'envient te le formule fondamente (2) propose par le constituent movement en échit voite formule le conflicient de filonome 2 de le proposition routif « na changement de polone:

$$z = \frac{1}{2^{2} - \frac{\zeta}{B} P^{\frac{1}{2}}}$$

es le credicient de dimension », relaif a un ci premisa :

$$z_{i} = \frac{1}{r_{i}^{3} - \frac{C}{Bk} p^{\frac{1}{2}}}$$

Les deux valeurs different l'une de l'autre, et le la dernière est toujours un peu plus petite que entin ces deux valeurs sont un peu plus grande

et croissent avec la pression. Ces résultats conce tement avec les observations de M. Regnault sur des gaz. On aurait C = 0 pour un gaz parfait; alor précédentes donnent $z_i = z_j = 0,003065$, et le se réduit a la forme connue $p_i = BT$, qui expris loi de Mariotte et celle de Gay-Lussac.

Voici les résultats du calcul des dernières fon vapeur d'eau surchauffée :

| PR.ES61/73 | COUPTICIENT DI | E BELATATION |
|----------------------|--|----------------|
| en almospheres. | a pression constants α_{τ} . | a volu |
| 0,1 0,5 1 5 | 0,003975 0,004150 0,004257 0,004629 0,004872 | o, o, o, |

rtant de l'équation (α), et suivant la marche adoptée exte pour les gaz permanents (p. 111 à 113), on reassi les équations générales

$$dQ = \frac{A}{k-1} (v dp + k p dv),$$

$$dQ = c_p \left(dt - \frac{k-1}{k} \frac{T}{p} dp \right),$$

$$dQ = c_r \left(dt + (k-1) \frac{T}{v} dv \right).$$

quations sont identiques à celles qui ont été trouvées gaz permanents; mais la quantité c, est variable pour resurchaussée. On déduit de la première de ces équarelation

$$\frac{c_p}{c_r} = 1 + \frac{k-1}{\frac{k-1}{R}},$$

$$1 - \frac{C}{R} \frac{p^{\frac{k-1}{R}}}{T}$$

laquelle on peut calculer c,. Lorsque la surchausse te, c'est-à-dire quand la température T s'élève, le rap: c, se rapproche de la valeur constante k; la même rrive si la pression p diminue : on reconnaît encore ; manière que la vapeur d'eau saturée se rapproche ; plus d'un gaz permanent, que sa pression est ?.

un gaz parfait C = o, le rapport c_p : c, est identique a ante k.

eux formules que M. Zeuner donne pour la chaleur de 1r J (p. 262) et la chaleur totale λ (p. 259) donnent lieu ues observations. La chaleur de la vapeur indique, on sait, la quantité de chaleur qu'un kilogramme de contient de plus qu'un kilogramme d'eau prise à zéro; ve ici pour sa valeur

$$J = J_0 + \frac{1}{k-1} A p v.$$

L'exactitude prouvée par le cette formul surchaussée

une pression constante i libe est donnée par la formule

$$j=J_0+\frac{k}{k-1}\Lambda pv.$$

et i pr dent dernières formules, qui sont susceptibles principalité encore à l'aide de l'équation (α), l. de l'aire de l'aire dont la valeur est 476, 11.

J. Hura (p. 429), que M. Zeuner a continué à admettre après produvelles recherches.

L'équation (\varepsilon), appliquée à la vapeur d'eau saturée, donnt le valeurs qui s'accordent avec celles que l'on tire de la sormule bien connue de M. Regnault (p. 259); mais la sormule de M. Zeuner s'applique aussi à la vapeur d'eau surchaussée.

Les équations générales (7) permettent donc de traiter tous les problèmes relatifs à la vapeur d'eau surchauffée, comme on a traité dans cet Ouvrage les problèmes relatifs aux gaz et aux vapeurs saturées. M. Zeuner résout, dans les Mémoires cités, une série de problèmes, parmi lesquels ceux qui traitent de l'emploi de la vapeur surchauffée dans les machines à vapeur et du mélange des vapeurs ont une importance toute particulière pour la mécanique appliquée.

Nous nous contenterons d'indiquer les équations qui représentent, pour la vapeur d'eau surchauffée, les lignes adialetiques, isodynamiques et isothermiques. M. Zeuner suppose à priori, que l'équation de la courbe adiabatique (p. 127), relative à la vapeur d'eau surchauffée, coïncide avec celle des gaz; il remplace seulement la constante k=1,410, qui se rapporte aux gaz, par $k=\frac{4}{3}$. Il regarde cette hypothèse comme suffisamment justifiée par l'exactitude des conséquences qu'il en déduit. Nous devons faire remarquer qu'elle s'accorde asset bien avec les récentes expériences que M. Hirn a faites en

aient pas montré la constance rigoureuse de k, les res qu'on en déduit pour cette quantité s'écartent assez de $\frac{4}{2}$ pour que la constante de M. Zeuner soit acceptable

u de $\frac{4}{3}$ pour que la constante de M. Zeuner soit acceptable ns les applications techniques.

La formule (8) donne immédiatement l'équation de la courbe odynamique (p. 118), qui indique la loi suivant laquelle la ession varie avec le volume, quand le travail intérieur et, r suite, la chalcur de la vapeur J sont constants; cette équann est

$$pv = \text{const.}$$

omme pour les gaz, c'est une hyperbole équilatère (loi de irn).

L'équation de la courbe isothermique, qui montre coment la pression varie avec le volume quand la température este constante, se déduit de l'équation (α) et prend la forme

$$\mathbf{BT} = p\mathbf{v} - \mathbf{C}p^{\frac{k-1}{k}} = \text{const.}$$

Cette courbe dissère donc de la courbe isothermique des 12. A l'aide des équations (γ), on peut facilement démontrer 14, si la chaleur est introduite à une température constante 11 une vapeur surchaussée, toute cette chaleur ne se transfine pas en travail extérieur, comme dans le cas d'un gaz 11 sit (proposition de M. Clausius), mais qu'une partie de 12 te chaleur produit du travail intérieur. Cette partie a pour 15 pression

$$\frac{c_{\rho}}{k}\frac{\mathbf{C}}{\mathbf{B}}\left(p_{2}^{\frac{k-1}{k}}-p_{1}^{\frac{k-1}{k}}\right),$$

ns laquelle on désigne par p_2 et p_3 les pressions initiale et sale, tandis que toute la chaleur fournie est

$$Q = c_p \cdot \frac{k-1}{k} \operatorname{T} \log \operatorname{n\'ep} \frac{p_2}{p_1}.$$

^(*) Mémoire sur la détente de la vapeur d'eau surchauffée, par MM. HIRN CAZIN (Annales de Chimie et de Physique, 4° série, t. X).

La dissérence de ces deux valeurs donne la chaleur qui se transsorme en travail extérieur, de laquelle on déduit sacilement le travail lui-même. Ces résultats sont parsaitement conformes aux notions généralement reçues sur les propriétés des vapeurs surchaussées.

Nous ferons ensin remarquer que M. Hirn s'est occupé, en même temps que M. Zeuner, de la théorie de la vapeur d'eau surchaussée. M. Hirn donne comme sormule sondamentale

$$pv = BT - Cv^{-(k-1)},$$

dans laquelle les constantes B, C et k dissèrent de celles qui entrent dans la formule de M. Zeuner.

On arrive facilement à l'équation de M. Hirn, quand on regarde comme constante la chaleur spécifique à volume constant, au lieu de la chaleur spécifique à pression constante.

M. Zeuner et M. Hirn (*) font remarquer expressément que, sans doute, leurs équations ne sont qu'approximatives. Ces deux équations doivent être considérées comme une seconde approximation de l'équation générale des vapeurs et des gaz, tandis que l'équation usitée pv = RT paraît être une première approximation.

La formule de M. Zeuner est celle qui peut donner le plus facilement la solution des problèmes que l'on a en vue; car on donne, au moins pour les usages techniques, la pression p et la température T, parce que ces valeurs se déterminent facilement et sûrement par l'observation; on cherche par le calcul le volume spécifique v. La formule de M. Zeuner donne immédiatement cette quantité, tandis qu'il faut la tirer par tâtonnements de la formule de M. Hirn.

^(*) Mémoire sur la Thermodynamique, par M. G. A. Hirn; Paris, Gauthier-Villars, 1867.

CHAPITRE III.

THÉORIE NOUVELLE DES MACHINES A VAPEUR.

1. – Remarques préliminaires.

La théorie d'une machine motrice doit saire connaître l'esset que peut produire avec cette machine une sorce donnée, les conditions auxquelles doivent satissaire les organes de transmission, la disposition et la marche de la machine, pour que la plus grande partie possible du travail engendré soit transmise par les organes et utilisée. Le constructeur ne demande qu'en second lieu à la théorie des formules aussi simples et aussi rigoureuses que possible, d'après lesquelles il puisse calculer les dimensions générales d'une machine nouvelle, asin qu'il soit certain que la machine produira l'esset demandé, en utilisant la plus grande partie possible du travail disponible.

Mais il demande, en premier lieu, à la théorie les règles et les principes qui doivent le guider dans la construction et la disposition du générateur de la force. Il veut savoir si le cycle d'opérations est convenable, quelles sont les meilleures manières d'utiliser le travail, quelle influence exerce sur l'effet de la machine chacune de ses parties considérée à part, quelles sont les parties qui exercent le plus d'influence, et quelles modifications il faut introduire dans la machine pour l'améliorer.

La question, posée dans ces termes généraux, se résout, quelle que soit la machine motrice, au moyen de la méthode employée dans les recherches théoriques sur les roues hy-drauliques et les turbines par MM. Poncelet, Redtenbacher, Weisbach, Combes, etc., dont le nom sait autorité en mécalique appliquée.

On détermine d'abord le travail disponible, c'est-à-dire la travail mécanique qui est mis à notre disposition par le générateur dans l'unité de temps, et que nous cherchons à utiliser; considérant ensuite une machine d'un système donné, on détermine le travail effectif, c'est-à dire le travail qui est réellement transmis aux organes de la machine. Nous le désignerons par L, quand nous l'évaluerons en kilogrammètres. Pour le déterminer, on évalue les différentes pertes du travail disponible L, L, L, etc., qui ont lieu dans la machine, et on retranche leur somme du travail disponible L, on a ainsi

$$L = L_m - (L_1 + L_2 + L_3 + ...).$$

Divisons les deux membres de cette équation par L_n , et désignons le rapport $\frac{L}{L_n}$, qu'on appelle le rendement de la machine, par la lettre η , nous aurons

$$(364) \eta = I - \left(\frac{L_1}{L_m} + \frac{L_2}{L_m} + \frac{L_3}{L_m} + \dots\right).$$

J'appellerai les termes $\frac{L_1}{L_m}$, $\frac{L_2}{L_m}$ les pertes d'effet, tandis que n est l'effet produit. Plus le rendement n s'approche de l'unité, plus la machine est parfaite. La valeur de n mesure donc la perfection et la valeur du système. On peut discuter les expressions analytiques des effets perdus; elles nous indiquent les améliorations possibles, elles nous fournissent des règles de construction et nous apprennent quelles sont les pertes les plus considérables. C'est à ces dernières qu'il faut surtout s'attacher pour découvrir par la théorie des perfectionnements dans la disposition de la machine.

Cette voie, qui est la plus rationnelle, a été suivie avec succès dans la théorie des moteurs hydrauliques, et spécialement des turbines; mais on a procédé autrement pour les machines qui emploient la chaleur, telles que les machines à vapeur: c'est qu'on ne savait pas déterminer d'une manière sûre le travail disponible de ces machines. Je montrerai dans la suite que cette détermination est très-facile, quand on s'appuie sur

cipes de la théorie mécanique de la chaleur, et qu'il cune dissiculté à saire la théorie exacte d'une mavapeur. Je serai voir qu'on peut calculer le rendement achine à vapeur d'après la sormule (364), parce qu'on primer analytiquement les divers essets perdus, au eux qui exercent sur le rendement la plus grande in-

sultat principal de toutes les théories de la machine à consistait jusqu'ici dans une équation relative au tractif L de la machine, qu'on utilisait, soit pour le caldimensions des machines nouvelles à construire, soit précier l'influence de diverses circonstances sur la vatravail L.

avait pas déterminé le rendement tel que nous l'avons parce qu'on ne possédait pas de formule pour calculer l disponible, c'est-à-dire celui que la vapeur tient réelà notre disposition, et qu'on pourrait utiliser si la était parfaite, s'il n'y avait aucune espèce de perte. ur cela qu'on ne pouvait comparer les machines à vaex autres machines et qu'on ne pouvait même pas être, si la manière usitée d'utiliser la vapeur était le aux principes théoriques.

quelquesois calculé le rendement d'une machine à van divisant le travail de la machine, déterminé au lu frein ou de l'indicateur, par la valeur calculée L du sfectis; mais le résultat obtenu n'a aucune signification eut en aucun cas servir à apprécier la valeur de la mazen outre, comme nous l'avons déjà dit plusieurs sois, abli l'expression du travail essettif L, et notamment la détente de la vapeur, en se servant d'hypothèses théorie mécanique de la chaleur rejette comme inades. Il est donc indispensable d'appliquer les principes plus haut à l'étude de la plus importante de toutes hines, et d'établir une théorie des machines à vapeur sfasse à la sois aux exigences de la nouvelle théorie de ur et à celles de la mécanique appliquée. L'exposé n'est cependant pas le premier essai qu'on ait sait pour

appliquer les propositions de la théorie mécanique de la chleur; mais les auteurs qui ont fait des essais de ce genre ont
procédé d'une autre manière. C'est M. Clausius (*) qui a traité
cette question avec le plus de détails; mais il se contente
d'établir une formule générale pour le travail effectif L; il
compare les résulats de cette formule avec ceux des formules
de M. de Pambour, et il en conclut les propriétés que possède la vapeur dans le cylindre. M. Clausius ne s'occupe pes
du travail disponible des machines à vapeur, ni des pertes
d'effet que j'ai définies; il étudie la machine à vapeur plutôt
au point de vue de la physique qu'au point de vue de la mécanique appliquée; ses formules sont d'ailleurs tellement
compliquées, qu'elles ne doivent guère servir pour apprécier
la valeur d'une machine déjà construite et qu'elles sont encore
moins propres au calcul d'une machine à construire.

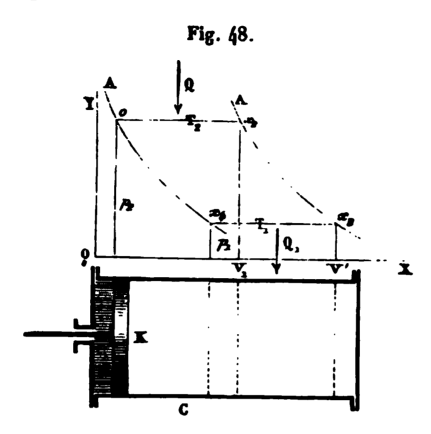
J'irai dans ce Chapitre aussi loin que le but de ce livre me le permet; mais je ne puis pas épuiser la question; je dois me contenter de traiter les questions principales et d'esseulement les questions secondaires, surtout celles qui concernent la détermination de certaines constantes à l'aide d'expériences qui ont été saites ou qui sont encore à saire.

II. — Du travail disponible dans les machines à vapeur.

Pour établir la formule qui doit servir à calculer le travail disponible d'une machine à vapeur, on peut prendre trois points de départ différents, et on obtient trois formules différentes que je développerai successivement, afin de démonter qu'une seule de ces formules peut être recommandée pour la mécanique appliquée, tandis que les deux autres doivent être rejetées par cette branche de la science pour des raisons que nous donnerons dans la suite; une de ces deux dernières formules est nouvelle, tandis que l'autre a déjà été proposée pour la même objet par Clapeyron.

^(*) CLAUSIUS, Mémoire V: Sur l'application de la théorie mécanique de la chaleur à la machine à vapeur.

Première expression du travail disponible. — L'établissenent de cette première formule nous conduit en même temps



ux dispositions que doit avoir une machine à vapeur théoriuement parfaite; la comparaison faite entre cette machine et es machines à vapeur telles qu'on les construit en réalité, ous apprendra si nous avons réellement utilisé conforménent aux principes le travail que la vapeur met à notre disosition.

Soit C le cylindre de la machine à vapeur dans lequel se neut un piston K; supposons qu'il y ait à gauche du piston au noment où il est à la sin de sa course M kilogrammes d'eau (*) la température t_1 ou à la température absolue T_2 ; pour em-lècher la formation de la vapeur nous supposons que le pison supporte de l'autre côté une pression p_2 par unité de sur-ace, qui soit égale à la tension maxima de la vapeur pour la empérature t_2 .

lmaginons le cycle suivant :

1° On envoie du dehors de la chaleur à l'eau, et le piston reule sous la pression constante p_2 . Dans cette opération, la

^(*) Les équations que nous allons développer sont applicables à un liquide elconque accompagné de sa vapeur, mais nous parlerons de l'eau en général, nme on fait dans l'hydrodynamique. Il faut, bien entendu, quand on s'oc e d'un cas spécial, mettre dan les formules les nombres qui correspondent liquide en question et à sa vapeur.

température T, reste constante comme on sait, parce que l'est passe à l'état de vapeur sous une pression constante. Si le volume est devenu V_1 , la quantité spécifique de la vapeur étant x_2 , il s'est formé Mx_2 kilogrammes de vapeur et le reste de la masse $M(1-x_2)^{kil}$ est à l'état liquide. La quantité de chaleur qu'il a fallu fournir étant désignée par Q, on a d'après les formules déjà données

$$(365) Q = \mathbf{M} r_1 x_2.$$

2° Faisons passer maintenant par les points o et x, (fig. 48) deux courbes adiabatiques A, A, et faisons dilater le mélange sans addition ni soustraction de chaleur jusqu'à ce que le volume soit devenu V' et que la pression ait diminué jusqu'à p_1 ; la quantité spécifique de la vapeur x, à la fin de la dilatition se tirera, d'après l'équation (243), p. 313, de la relation

(366)
$$\frac{r_1 x_2}{T_1} + \tau_1 = \frac{r_2 x_2}{T_2} + \tau_2.$$

3° Comprimons maintenant la masse sous une pression constante p_i jusqu'à ce que la courbe des pressions, qui est ici une ligne droite parallèle à l'axe des abscisses, coupe en x_i la courbe adiabatique du point o. En désignant par x_i la quantité spécifique de la vapeur qui correspond à cette période, on a aussi pour cette courbe adiabatique la relation

(367)
$$\frac{r_1 x_4}{T_1} + \tau_1 = \tau_2,$$

puisque la quantité spécifique de la vapeur est nulle au pointo.

Pendant la compression la température T₁ est restée constante; la quantité de chaleur Q₁ qu'il a fallu soustraire dans cette opération est donc

$$Q_i = M r_i (x_3 - x_4),$$

et si l'on remplace dans le second membre de cette formule r_1 ($r_2 - x_4$) par sa valeur tirée des équations (366) et (367), il

'ien t

$$Q_{i} = M r_{i} x_{i} \frac{T_{i}}{T_{i}}.$$

4° Comprimons ensin le mélange suivant la courbe adiabaque x_i o Λ jusqu'à ce que nous soyons revenu à l'état initial, est-à-dire jusqu'à ce que toute la vapeur se soit réduite en u à la température T_2 sous la pression p_2 ; le cycle est alors thevé et peut être recommencé de la même manière.

Le travail L gagné dans cette opération est représenté par la reface $ox_1x_3x_4$ (fig. 48), dont le contour est précisément courbe tracée pour cette machine à vapeur par l'indicateur Watt. Comme la quantité de chaleur Q a été introduite, indis que la quantité de chaleur Q₁ a été soustraite, Q — Q₂ st la chaleur disparue, et, d'après les principes de la théorie récanique de la chaleur, on a entre cette dernière quantité et travail gagné la relation

$$AL = Q - Q_1$$

En vertu des équations (365) et (368), il vient

369)
$$L = \frac{M x_2 r_2}{A T_2} (T_2 - T_1),$$

>u encore

$$L = \frac{Q}{AT_1} (T_1 - T_1),$$

Des développements donnés pages 231 et suivantes s'applil'ent donc à l'équation (370).

Supposons que la pression p_i à laquelle correspond la temérature T_i soit la plus forte que comportent les dimensions de machine et que la pression p_i correspondant à la temérature T_i soit la plus faible qu'on puisse atteindre dans la visième période pendant le refroidissement; alors L repréente, d'après l'équation (370), le maximum de travail qu'il et possible de gagner avec cette machine, puisque la vaporisation s'est effectuée sous la pression constante p₂. En elle, si p_2 et p_1 sont la plus forte et la plus faible pression qui puissent être atteintes dans le cycle que nous venons de décrire d'après les dispositions de la machine et d'après le mote de refroidissement, il faut que la vaporisation se fasse suivat le trajet ox, (fig. 48) sous la pression constante la plus élevée p_2 (à la température constante T_2) et que la compression s'effectue suivant le trajet x, x_4 sous la pression constante p (à la température constante T₁). Si la pression était à un certain instant plus petite que p2 pendant la vaporisation et plus grande que p_i pendant la compression, le travail serait moisdre, comme on le reconnaît facilement. J'ai déjà démontré o fait dans l'étude des machines thermiques; nous avons trouvé à cette occasion que les courbes ox, et x, x, (fig. 48) doivent être des courbes isothermiques, pour que le travail soit maimum: c'est ce qui a lieu ici, puisque, pour les mélanges de vepeur et de liquide, les courbes d'égale pression et celles d'égale température sont identiques.

Il résulte de ce qui précède que le système de machineque nous venons d'examiner réalise une machine parfaite, et qu'a point de vue théorique, il n'y aurait rien à critiquer dans nos machines à vapeur, si la vapeur parcourait réellement le cycle que nous avons décrit. Cela n'a cependant pas lieu: le cycle d'une machine à vapeur réelle est, comme on le verra plus tard, un peu différent du cycle précédent; ce n'est donc pes un cycle parsait, et il résulte de là que nous ne pouvons pas, même en faisant abstraction des résistances nuisibles, gagna le maximum de travail qu'une quantité de chaleur Q mise à notre disposition serait capable de fournir. Mais une machine à vapeur est d'autant meilleure que son travail se rapproche davantage de ce travail maximum; je considère donc le unvail L donné par l'équation (370) comme le travail disponible d'une machine à vapeur, en comparant le travail de la machine réelle à celui de la machine parfaite, qui exige la même quantité de chaleur dans le même temps et qui accomplit son cycle entre les mêmes pressions limites p, et p, ou, ce qui est ! même chose, entre les mêmes températures limites T, et T, a différence de température $T_2 - T_1$ est pour cette machine hute (de température) disponible et $\frac{Q}{AT_2}$ est le poids therue qui est à notre disposition à la hauteur T_2 , et que l'on descendre en lui faisant produire du travail de la hauteur thute $T_2 - T_1$.

e cycle d'une machine à vapeur réelle n'est pas parsait, e que nous ne pouvons pas (et nous ne pourrons jamais y enir) exécuter dans le même espace, c'est-à-dire dans le dre à vapeur les quatre périodes du cycle décrit sur la 8. Dans l'opération que nous effectuons réellement, nous nes obligés de faire passer le corps intermédiaire, c'est-àle mélange de vapeur et de liquide, d'un espace dans un . Dans l'un d'eux, la chaudière à vapeur, on introduit la ur; de là on conduit le mélange dans le cylindre où il se 1d sous une pression constante et se dilate ensuite; la raction de chaleur a lieu dans le condenseur, si nous ne dérons d'abord que la machine à condensation, et la derpériode, celle de la compression suivant la courbe adiaue jusqu'au moment où le mélange est réduit entièrement u, manque tout à fait dans nos machines; elle est reme par une autre opération. C'est en cela que consiste erfection du cycle de nos machines à vapeur; nous donis plus tard de plus amples détails sur cette question. 3 machines à vapeur deviennent plus volumineuses qu'une ine parsaite, parce que nous ne pouvons pas essectuer l'opération dans le même espace (*). La machine à vaa ce désaut, comme les machines à air dilaté. Dans les ines à air chaud les diverses opérations du cycle ne peupas avoir lieu dans le même espace; nous sommes oblie chausser et de resroidir, de dilater et comprimer l'air

lifférents espaces; voilà pourquoi ces machines occupent

La première machine à vapeur que construisit Papin était, chose singuine machine parfaite d'après son principe; car Papin avait l'intention tuer les diverses opérations du cycle dans le même espace, le cylindre à

un espace relativement considérable. Sous ce point de rue, elles ne sont cependant pas aussi inférieures aux machines à vapeur qu'on le pense généralement, parce que dans la comparaison avec la machine à vapeur on ne considère pas la chaudière; mais pour être exact, il faut considérer tout l'espace qu'occupe l'installation de la chaudière.

C'est la formule (370) que j'emploierai désormais pour calculer le travail disponible d'une machine à vapeur; si l'on prend la seconde pour unité de temps, Q est la quantité de chaleur qu'il saut introduire dans la chaudière dans une se conde; T, est la plus haute température (absolue) qu'on rencontre dans l'opération, celle de la vapeur dans la chaudièn; T, est la plus basse température, celle du condenseur, quand la machine est à condensation, sinon T, est la température de la vapeur saturée sous la pression d'une atmosphère; pour la vapeur d'eau, on a $t_1 = 100^{\circ}$ et $T_2 = 373^{\circ}$. Nous pouvons considérer une machine à vapeur sans condensation comme une machine à condensation pour laquelle la température est 100 degrés et la pression une atmosphère dans le condenseur. Bien que cela paraisse évident, nous l'expliquerons néanmoins plus tard. (Il est question de machines qui travaillent avec de la vapeur d'eau.)

Lorsque les quantités Q, T_2 et T_1 sont données, on peut calculer facilement, d'après l'équation (370), le travail disponible L de la machine à vapeur en question. Les températures T_2 et T_3 sont données le plus souvent directement; il n'en est pas de même de la quantité de chaleur Q; il faut la déterminer à part pour la machine réelle. Sa valeur pour une machine parfaite est, d'après l'équation (365), $Q = Mx_2r_2$; pour une machine ordinaire, nous trouverons dans la suite pour Q une expression également très-simple. Nous aurons toujours une valeur plus grande que celle qui correspondrait dans les mêmes circonstances à une machine parfaite.

Supposons d'abord qu'il soit possible de construire une machine à vapeur parsaite, et demandons-nous quelles quantités de vapeur et de chaleur correspondraient à des essets donnés.

Dans l'équation (369) M x2 représente le poids de la vapeur

pendant la première période du cycle; lorsque L donne le trarail en kilogrammètres par seconde, Mx_2 exprime aussi la quantité de vapeur qui doit être produite dans une seconde. En désignant cette quantité par D, on a

$$L = \frac{Dr_2}{AT_2}(T_2 - T_1).$$

Désignons le travail en chevaux-vapeur par N, et par D_h la quantité de vapeur produite dans une heure; on a alors en mesures françaises

$$N = \frac{L}{75}$$
 et $D_A = 3600$ D.

Portons les valeurs de L et de D tirées de ces équations dans l'équation précédente, et saisons $A = \frac{1}{424}$; nous aurons

$$\frac{N}{D_{\lambda}} = 0,001570 \frac{r_2}{T_2} (T_2 - T_1),$$

et en renversant le rapport

(371)
$$\frac{D_{h}}{N} = \frac{636,79^{2}}{\frac{r_{2}}{T_{1}}(T_{2}-T_{1})}$$

En posant encore $D_{A} = 100^{kil}$ dans l'avant-dernière équation, on a

.(372)
$$N = 0.157037 \frac{r_2}{T_2} (T_2 - T_1).$$

La formule (371) donne la quantité de vapeur, exprimée en kilogrammes, que dépense par heure et par cheval une machine parsaite qui emploie la vapeur d'eau saturée; dans la pratique, on estime souvent le degré de persection d'une machine d'après cette quantité.

La formule (372) donne le travail d'une machine parsaite qui produit dans une heure 100 kilogrammes de vapeur.

On voit de suite avec quelle sacilité on peut calculer ces deux quantités pour une machine parsaite : il sussit de conmaître la température t_1 de la chaudière et la température t_2

du condenseur, et ces quantités se trouvent dans la Table I, quand on donne les pressions p_2 et p_1 qui leur correspondent. La même Table peut servir à calculer la chaleur de vaporistion r_2 , au moyen de la formule

$$r_2 = \rho_2 + \Lambda p_2 u_2.$$

C'est à l'aide de ces deux formules que j'ai calculé les deux tableaux qui suivent. Pour les machines à condensation, j'ai pris la pression du condenseur $p_1 = \frac{1}{10}$ d'atmosphère, et per suite $t_1 = 46$, 21; alors $T_1 = 319$, 21; pour les machines sans condensation $p_1 = 1$ atmosphère : par suite, $t_1 = 100^\circ$, et $T_1 = 373$.

Quantité de vapeur exprimée en kilogrammes, que produit par heure et par cheval une machine à vapeur parfaite.

| TENSION de la vapeur | MACHINES | | |
|-------------------------|--------------------|-------------------|--|
| en atmosphères. | avec condensation. | sans condensation | |
| l <u>i</u> | 7,078 | 33,143 | |
| 3 | 5,767 | 14,914 | |
| 4 | 5,375 | 11,947 | |
| 5 | 5,117 | 10,387 | |
| 6 | 4,929 | 9,406 | |
| 8 | 4,670 | 8,217 | |
| 10 | 4,496 | 7,507 | |

Ce tableau donne les valeurs minima des quantités de vapeur dont nous devons nous rapprocher le plus possible dans
la réalité. Remarquons d'abord les différences qui existent
entre la machine avec condensation et les machines sans condensation. Les nombres relatifs à ces deux systèmes différent
d'autant moins que la tension de la vapeur est plus elevée, et
diminuent dans les deux systèmes quand la pression de la
chaudière augmente.

On conclut aussi de ce tableau que la condensation est it au plus à recommander pour les machines à pression yenne, mais qu'elle ne l'est pas pour les pressions de 6, et 10 atmosphères; la quantité de vapeur par cheval est, il t vrai, moindre pour les machines avec condensation que ur les autres, mais la différence est petite; et comme on ne ut pas pousser la dilatation de la vapeur aussi loin qu'on l'a pposé ici (de 6, 8, 10 atmosphères à 10), les nombres qui nviennent aux machines réelles se rapprochent beaucoup ins les deux systèmes.

Dans les machines sans condensation, les fortes pressions ent présérables d'après le tableau, et il paraît même qu'on trait avantage à dépasser la limite de 10 atmosphères; on l'a éjà sait pour des locomotives.

Les nombres des tableaux sont bien inférieurs à ceux que on adopte dans la pratique.

Pour des machines avec condensation, on compte ordinaiement, pour une basse pression, 34 kilogrammes de vapeur ar cheval; pour une pression moyennne, 30 kilogrammes, pour une haute pression sans condensation, 30 kilogrammes core. La comparaison de ces nombres avec ceux du tableau diquerait la grande infériorité des machines que l'on con-'uit; aussi cette comparaison n'est-elle pas admissible. Les rniers nombres doivent représenter des valeurs maxima et pposent expressément que la machine travaille avec le mimum de dilatation; on ne les donne pas pour juger la maine, mais pour servir de base au calcul de la chaudière et s appareils d'alimentation et de condensation; on construit s appareils avec des dimensions telles que la machine puisse, ns certaines circonstances, produire un travail bien plus and que celui qu'on exige d'elle dans des circonstances norales.

Les nombres qu'ont fait connaître les expériences saites r des machines travaillant dans de bonnes conditions se rapochent bien plus des nombre de notre tableau, et le rapport ces nombres donne immédiatement le rendement.

Travail effectué par une machine à vapeur parfaite, exprisen chevaux-vapeur pous une production de 100 kis grammes de vapeur par heure.

| TENSION de la vapeur | MACHINES | | |
|-------------------------|--------------------|-------------------|--|
| en atmosphères | avoc condensation. | sans condensation | |
| 1 1 | 14,127 | 2,531 | |
| 3 | 17,341 | 6,705 | |
| 4 | 18,Go: | 8,369 | |
| 5 | 19,543 | 9.627 | |
| 6 | 20,288 | 10,631 | |
| 8 | 21,414 | 12,169 | |
| 10 | 22,241 | 13,320 | |

Comme les nombres de ce tableau se tirent simplement l'équation (372), et que leurs rapports sont inverses de du tableau précédent, ils ne donnent pas lieu à de nouv remarques.

Mais nous avons à examiner une seconde forme de l'étion (370). En effet, dans cette équation, rapportons Q à la seconde de temps, et appelons Q_{λ} la quantité de chexprimée en calories qu'il faut fournir par heure à la chine; introduisons encore le travail disponible évalu chevaux-vapeur en posant $L = 75 \, \text{N}$ et $Q = \frac{Q_{\lambda}}{3600}$, nou rons alors

(373)
$$\frac{Q_4}{N} = \frac{636,792 \, T_2}{T_2 - T_1}.$$

Cette équation donne la quantité de chaleur qu'il fournir par heure et par cheval de travail disponible tableau qui suit a été calculé avec les mêmes hypothèse le tableau précédent.

| ıtité de chaleur nécessaire | par heure | et par | cheval de |
|-----------------------------|-----------|--------|-----------|
| travail dispe | onible. | | |

| TENSION b la vapeur | MACHINES | |
|----------------------|--------------------|-------------------|
| eq mosphères. | avec condensation. | sans condensation |
| 1 ; | 3738,4 | 17505,2 |
| 3 | 2954,7 | 7641,2 |
| 4 | 2715,0 | 6034,5 |
| 5 | 2554,3 | 5185,0 |
| 6 | 2435,5 | 4647,7 |
| 8 | 2268,3 | 3991,1 |
| 10 | 2152,6 | 3594,2 |

nombres de ce tableau représentent encore des valeurs a. Ils sont inférieurs à ceux qui mesurent la chaleur gent les machines réelles.

on considère une machine à vapeur parsaite, la quantité leur qu'il saut soustraire par heure et par cheval se séquations (365) et (368), p. 456. En opérant la même rmation que précédemment, on trouve pour cette té

$$\frac{\mathbf{T}_1}{\mathbf{T}_2} \cdot \frac{\mathbf{Q}_{\mathbf{A}}}{\mathbf{N}}$$

arquons que les valeurs du dernier tableau ne dépenas de l'espèce de vapeur; on peut employer indifféremles vapeurs d'eau ou d'éther, ou toutes les deux à la fois; leurs sont également applicables à des machines à air (Voyez p. 209.)

exemples précédents, ainsi que l'équation (370), monque le travail L, qui correspond à la quantité de cha-, dans un cycle parsait, ne dépend que des températures ; j'en conclus que, d'après la théorie, les machines à d'éther de M. Du Tremblay ne peuvent donner de I.

meilleurs résultats que les machines ordinaires à vapeur d'eau. M. Du Tremblay réunit deux machines, dont l'une travaille avec de la vapeur d'eau, l'autre avec de la vapeur d'éther. Admettons que les deux machines exécutent des cycles parsaits, et qu'on enlève à la vapeur d'eau de la chaleur au moyen d'éther liquide, qui s'évapore dans cette opération, et qui, à la sin, est condensé de nouveau à la température T.; rien n'est changé, par cette disposition, dans la formule (273). T2 est la température à laquelle la vapeur d'eau est produite, et T, est celle à laquelle la condensation de l'éther a lieu. La valeur de T, ne peut pas être plus élevée dans cette machine combinée que dans une machine ordinaire à vapeur d'eau, et la température I. ne peut pas non plus descendre plus bas. L'intervalle de température est le même, et le travail disponible correspondant à une quantité de chaleur déterminée Q ne peut être dissérent dans les deux machines. Mais la comparaison des dimensions de machines qui travaillent avec diverses vapeurs est une autre question à laquelle je reviendrai.

L'équation fondamentale (370) nous apprend que, dans une machine à vapeur parfaite, le travail correspondant à une certaine quantité de chaleur ne dépend que de l'intervalle des températures $T_2 - T_1$, c'est-à-dire de la chute de température, et dans cette équation $\frac{Q}{AT_2}$ représente le poids thermique que nous avons à utiliser avec la hauteur de chute $T_2 - T_1$.

Revenons un instant à la comparaison que j'ai donnée p. 232; on peut considérer $\frac{Q}{AT_2}$ comme le poids d'un liquide placé au niveau T_2 , qu'on peut faire descendre au niveau T_3 , en lui faisant produire un travail. Lorsqu'on fait construire une turbine, on indique la quantité d'eau et la hauteur de chute dont on dispose. De même, si l'on veut une machine à vapeur, on indique la pression dans la chaudière, et par suite la position du niveau supérieur, c'est-à-dire la température T_2 , en demandant une machine à vapeur à basse, à moyenne ou à haute pression; on donne ensuite la position du niveau inférieur, c'est-à-dire la température T_3 , quand on demande une ma-

chine avec ou sans condensation; ensin, en sixant la quantité de combustible qu'on doit consommer dans l'unité de temps, on donne la quantité de chaleur Q qui doit entrer dans la chaudière, ce qui sait connaître indirectement le poids thermique.

Le problème que le constructeur doit résoudre consiste à construire la machine, de telle sorte qu'elle utilise le plus complétement possible le travail qui correspond au poids thermique et à la hauteur de chute de température qui sont donnés. Rien n'est changé dans notre comparaison, si la pression varie souvent dans nos chaudières entre des limites étendues, et si la quantité de chaleur qui entre dans la chaudière est soumise à certaines variations, à cause de la conduite du feu. Seule la température T₁ varie peu dans les différentes machines; elle est surtout déterminée par la condition que la machine soit avec ou sans condensation.

Ce problème est donc analogue à celui que résout le constructeur d'une turbine, lorsqu'il a une quantité d'eau variable, un niveau d'eau supérieur variable, et ensin un niveau d'eau insérieur à peu près constant.

Deuxième expression du travail disponible. — La formule (370), qui donne le travail maximum correspondant à la quantité de chaleur Q, montre que l'on doit rendre la différence de température $T_2 - T_1$ aussi grande que possible, par suite augmenter la valeur de T_2 et diminuer celle de T_1 le plus qu'on peut.

Pour ce qui concerne la température T_1 , nous sommes astreints à des limites déterminées; il en est autrement de T_2 , qui représente la température de la vapeur dans la chaudière.

Il faudrait prendre pour cette quantité une valeur aussi élevée que possible, et par conséquent, comme Carnot et Clapeyron l'ont établi les premiers, avoir dans la chaudière une l'empérature aussi voisine que possible de celle du foyer. Appelons cette dernière température T', nous aurons alors, pour e travail maximum correspondant à la quantite de chaleur Q,

374)
$$L = \frac{Q}{AT''} (T'' - T_1).$$

En prenant 1000 degrés pour la température du loyer, et auroit T" = 1273°. Cette formule donnera alors, pour la minima qu quantité de chaleur Q, un plus grand travail disponible qualité. la formule donnée plus haut, dans laquelle on avait, à la plus de T, la température T, de la vapeur contenue dans la character : dière. Laquelle des deux formules faut-il adopter?

Quelques auteurs paraissent considérer la valeur que donnt la formule précédente comme le maximum absolu du tradition de la machine à vapeur, ou, pour me servir d'une expresie le pratique, comme le travail disponible. Ainsi M. Clausius moire V, p. 187) compare, par exemple, la valeur qu'on chiest en prenant T' = 1000 + 273, et T₁ = 50 + 273 aux valeus qu'on obtient en prenant pour T" les températures usités de la vapeur. Il conclut de là que les machines à vapeur oris naires présentent une imperfection inhérente à leur notes meme.

2

Je ne partage pas cette manière de voir, si elle est soudés seulement sur les résultats auxquels conduit la formule précédente, et, à mon avis, cette formule ne peut pas servir pour juger les machines à vapeur, parce qu'en l'employant on the tacitement une hypothèse irréalisable.

L'équation (374) suppose que la température dans la chaudière soit la même que celle du soyer; avec la seule température moyenne de 1000 degrés, nous serions conduits à une pression énorme de la vapeur, à laquelle aucune chaudière ne résisterait : nous supposons, bien entendu, que la chaudière contienne un mélange de vapeur et de liquide; mais, en saisant même abstraction de ce fait, et en admettant la possibilité d'une pareille température dans la chaudière, il saut encore avoir égard à une autre circonstance. La formule suppose que la source de chaleur, c'est-à-dire le corps qui fournit la chaleur à la chaudière, possède la même température T" tant qu'il est en contact avec le corps auquel il doit fournir la chaleur, c'est-à-dire avec la chaudière, ou, plus exactement, elle exige que la source de chaleur ait une température insiniment peu supérioure à T".

Mais cela n'a nullement lieu ici. Ce sont les gaz de la com-

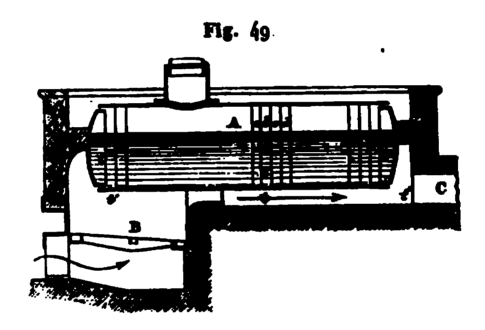
·r·

bustion qui constituent le corps fournissant la chaleur à la chaudière, et les choses se passent en réalité de la manière vante: l'air atmosphérique qui passe à travers la grille Prend la chaleur qui devient libre dans la combustion; une Partie se combine avec le combustible, avec dégagement de Chaleur, puis le mélange des gaz se resroidit en cédant la plus Brande partie de leur chaleur à la chaudière; quand ils la quittent pour passer dans la cheminée, leur température est considérablement diminuée. Nous avons donc une source de chaleur qui subit de sortes variations de température; il saut tenir compte de cette circonstance. Si nous saisons usage la sormule (374), nous adoptons tacitement l'hypothèse inadmissible que les gaz de la combustion ne subissent pas de changements de température tant qu'ils sont en contact evec les parois de la chaudière, et cela ne pourrait évidemment arriver que si le poids des gaz qui passent dans l'unité de temps à travers les carneaux, et, par suite aussi, la quanlité de combustible qui brûle sur la grille étaient infiniment Frands.

Je conclus de là que l'équation (374) n'a aucune valeur, au moins pour la question que nous traitons; elle doit être re-Jetée pour l'appréciation technique des machines à vapeur.

Troisième expression du travail disponible. — Dans les recherches que nous avons saites jusqu'ici lorsqu'il était ques-Uon de soustraire de la chaleur à un corps, nous ne considérions que les changements d'état de ce dernier; mais le phénomène de l'échaussement ou du resroidissement consiste toujours dans l'action réciproque de deux corps au moins, dont l'un reçoit la chaleur et dont l'autre la cède. Pour étudier plus exactement ce phénomène, il saut donc, en général, observer aussi les changements d'état du deuxième corps, que nous avons jusqu'ici considéré simplement comme source de chaleur, mais auquel nous avons néanmoins attribué tacitement certaines propriétés. En disant, par exemple, qu'un corps recevait de la chaleur et se dilatait à une température constante, nous nous faisions tacitement une certaine idée de la nature de la source, c'est-à-dire du corps qui fournissait cette chaleur; nous lui supposions la propriété de céder la chaleur au premier corps simplement par contact, et de maintenir sa température constante, sans changer lui-même de température. Mais cela n'est possible que si le corps qui joue le rôle de source est infiniment grand par rapport à celui qui reçoit la chaleur. Dans la réalité, les choses se passent donc d'une autre manière, et la production de la vapeur dans les chaudières présente un cas particulier, que nous examinerons spécialement ici.

Considérons une chaudière à vapeur A (fig. 49). Les gus qui ont dans le foyer B la température la plus haute t' passent



près des parois de la chaudière et lui cèdent dans leur trajet une grande partie de leur chaleur. Ils quittent les parois avec une température t' bien inférieure à t", et se rendent dans la cheminée en traversant le conduit C. Dans la chaudière même, la température t, est plus basse encore, et elle peut être considérée comme constante dans toute l'étendue de la chaudière: c'est la température qui correspond à la pression p, de la vapeur. Nous nous trouvons, par conséquent, dans le cas où le corps qui reçoit la chaleur se maintient à une température constante, tandis que la source de chaleur subit de grandes variations de température. La chaleur ou, mieux, le poids thermique tombe d'une température élevée à une température plus basse. Nous devons évidemment considérer cette espèce de transport de chaleur comme inutile, s'il s'agit de transformer la chaleur en travail. Si nous voulons attribuer cette

impersection à la machine elle-même, il saut calculer son travail disponible au moyen d'une autre sormule, que je vais établir.

Les gaz ne peuvent céder de la chaleur qu'en subissant un refroidissement de t'' à t'; pour qu'il y eût une utilisation complète de la chaleur, la température de l'eau de la chaudière devrait varier et être égale en chaque point à celle que possèdent les gaz qui passent au même point. Cela n'est pas possible avec les dispositions ordinaires, mais on peut partir du cas limite suivant : j'imagine toute l'étendue de la chaudière partagée en un nombre insiniment grand de compartiments a, b, c, d, ... (fig. 49), et je considère chaque compartiment comme une chaudière à vapeur indépendante alimentant une machine parfaite spéciale. La température est dissérente dans les divers compartiments; mais elle est toujours dans chacun d'eux égale à celle que possèdent les gaz en contact. Soient t la température du compartiment b, T la température absolue, dQ la quantité de chaleur qui y entre en une seconde; le travail maximum, pour un cycle complet, est donné par la formule

$$d\mathbf{L} = \frac{d\mathbf{Q}}{\mathbf{A}\mathbf{T}} (\mathbf{T} - \mathbf{T}_1),$$

pourvu que T₁ soit la température limite inférieure, laquelle est la même pour tous les compartiments. L'équation précédente peut encore s'écrire

$$dL = \frac{dQ}{A} - T_1 \frac{dQ}{AT}.$$

Soient G le poids des gaz du soyer qui passent en une seconde auprès du compartiment b, et c leur chaleur spécisique à pression constante; la quantité de chaleur que les gaz cèdent aux compartiments sera

$$(375) dQ = -cGdT.$$

Nous pouvons évidemment considérer la pression comme constante dans tout le foyer, et désigner par dt ou dT l'abais-

sement de température des gaz occasionné par leur passage auprès du compartiment b. En portant cette valeur de dQ dans la dernière expression de dL, on a

(376)
$$dL = \frac{dQ}{A} + \frac{cGT_1}{A} \frac{dT}{T}.$$

On trouve, en intégrant l'équation (375) et se servant des notations définies plus haut,

$$(377) Q = cG(T''-T').$$

Telle est la quantité de chaleur que les gaz sournissent par seconde à l'ensemble des compartiments, abstraction saite des pertes de chaleur occasionnées par les parois du soyer.

L'intégration de l'équation (376) donne, d'un autre côté,

$$L = \frac{Q}{A} - \frac{cGT_1}{A} \log n ep \frac{T''}{T'},$$

et il vient par l'élimination de la quantité cG, entre cette dernière équation et l'équation (377),

(378)
$$L = \frac{Q}{A} \left(1 - \frac{T_1}{T'' - T'} \log n \acute{e} p \frac{T''}{T'} \right).$$

Je donne cette formule comme une nouvelle équation pouvant servir à calculer le travail disponible des machines à vapeur; elle suppose expressément qu'on tienne compte de la perte de travail, qui tient au mode de production de la vapeur. D'un autre côté, cette perte ne peut pas non plus être considérée comme une perte proprement dite, puisqu'il est évidemment impossible de réaliser l'opération qui vient d'être imaginée, même en faisant abstraction des conditions de température et de pression.

Prenons, par exemple, la température dans le foyer $t''=1000^{\circ}$, par suite $T''=1273^{\circ}$, la température des gaz à la sortie t'=300, et, par suite, $T'=573^{\circ}$, et supposons, comme cela a été fait pour l'établissement de l'équation (378), que la limite inférieure de la température soit égale pour tous les cycles qui correspondent aux différents compartiments; cette tempéra-

re sera, pour une machine avec condensation, comme cissous, $t_1 = 46^{\circ}$, 21, et, pour une machine sans condensann, $t_1 = 100^{\circ}$; alors l'équation (378) donnera, pour le travail sponible respectivement,

$$L = 253,073Q$$
 ou $L = 224,270Q$.

La quantité de chaleur qu'il faut fournir à la machine, par eure et par cheval (de travail disponible), se déterminera de même manière qu'à la page 461; il sera

$$\frac{Q_h}{N} = 1066,9$$
 ou $\frac{Q_h}{N} = 1203,9$.

Voyez le Tableau, p. 465.)

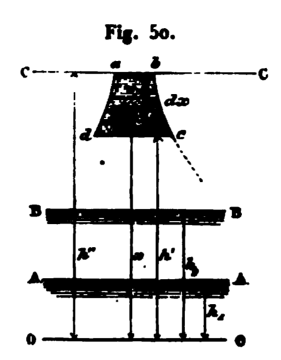
En développant le logarithme népérien de l'équation (378) nune série dans laquelle on fait ensuite T'' = T', on retombe ur la formule (374); mais l'équation (377) donne bien une aleur infinie pour le poids G des gaz qui passent en une seonde le long de la chaudière.

En comparant les résultats des trois formules que nous veions de donner, on voit que la première formule (370) est la eule admissible, et qu'elle doit être employée dans l'appréiation de la machine à vapeur.

Quoique je puisse considérer maintenant cette question omme achevée, je crois utile d'indiquer quelques théorèmes nalogues de l'hydraulique, qui faciliteront l'intelligence des néorèmes relatifs au travail disponible de la machine à va-rur.

Supposons que abcd (fig. 50) soit la section d'un canal d'eau, que le niveau soit à une hauteur h'' au-dessus d'un certain veau OO, qui sera, pour plus de simplicité, le niveau de la er. Soient h' la hauteur du fond du canal au-dessus de OO, la largeur variable du canal dépendant de la hauteur x. L'eau rive dans ce canal avec une certaine vitesse moyenne w, le nous supposerons assez petite pour qu'on puisse négliger force vive du mouvement. Soient en outre BB et AA les veaux de deux larges bassins dont les hauteurs au-dessus OO sont exprimées respectivement par h_2 et h_1 . Lorsque forme de la section est connue, et quand toute la hauteur

de chute, depuis le niveau CC jusqu'au niveau AA, est ré



ment utilisable, nous pouvons calculer le travail mis disposition par l'eau qui s'écoule.

L'eau sort de la tranche horizontale ydx avec la vit et lespoids dG de la quantité d'eau qui traverse cette dans une seconde a pour expression

$$dG = \gamma w y dx$$

y désignant le poids spécifique de l'eau.

Quand ce poids descend lentement de la hauteur x ju niveau de la mer en effectuant du travail, on gagne ur

$$d\mathbf{W} = xd\mathbf{G}$$
.

Nous pouvons donc dire que dW est le travail qu tranche d'eau met à notre disposition par seconde.

On tire de là

$$d\mathbf{G} = \frac{d\mathbf{W}}{x},$$

et en égalant les deux expressions trouvées par dG, il

$$(379) dW = \gamma wyxdx.$$

Mais en réalité nous n'avons à notre disposition que teur $(x - h_1)$ jusqu'au niveau AA; le maximum du tra que nous pouvons gagner réellement est donc

$$dL = (x - h_1) dG.$$

ninant dG entre cette dernière équation et l'une des tes, on a

$$dL = dW - h_1 \frac{dW}{x},$$

mbinant cette dernière avec l'équation (379), on

$$d\mathbf{L} = d\mathbf{W} - \gamma w h_1 \gamma dx.$$

pouvions intégrer l'équation (379), nous trouverions total W que le canal met à notre disposition par sendis que l'intégration de l'équation (380) nous ferait le travail maximum L, qu'il serait possible de réaliser de dans les circonstances données. Pour pouvoir infaut connaître la section du canal. Supposons que la du canal varie avec x, de manière que le produit = const. L'intégration des équations entre les limites x = h'' donnera

$$\mathbf{W} = \gamma wa(h'' - h'),$$

$$\mathbf{L} = \mathbf{W} - \gamma w h_1 a \log \text{nép}\left(\frac{h''}{h'}\right).$$

mine le produit γwa , ces deux équations donnent at pour le travail disponible

$$\mathbf{L} = \mathbf{W} \left[\mathbf{1} - \frac{h_1}{h'' - h'} \log \operatorname{nép} \left(\frac{h''}{h'} \right) \right].$$

'équation (378), p. 472.]

ons maintenant que le canal soit remplacé par un ervoir d'une profondeur très-petite, dans lequel G' kies d'eau arrivent par seconde; le travail disponible rs $\mathbf{W} = \mathbf{G}'h''$, et le travail maximum qu'on pourrait erait $\mathbf{L} = \mathbf{G}'(h'' - h_1)$.

nation de G' entre ces deux expressions donne

$$\mathbf{L} = \frac{\mathbf{W}}{h''} (h'' - h_1).$$

Dans le cas où, par suite de certaines circonstances, il faudrait laisser non utilisée toute la hauteur, depuis le niveau C du canal jusqu'au niveau du réservoir BB, c'est-à-dire où il faudrait laisser tomber l'eau qui vient du canal jusqu'au niveau BB sans l'employer, le travail qui est disponible au niveau BB serait $W = G''h_1$, et l'on aurait, pour le travail que l'on peut utiliser quand l'eau descend jusqu'au niveau AA, $L = G''(h_1 - h_1)$, ou, en éliminant G'',

(383)
$$L = \frac{\mathbf{W}}{h_1} (h_1 - h_1).$$

Les trois dernières formules sont identiques aux trois équations que j'ai établies pour le travail disponible de la machine à vapeur.

Dans ces dernières figure la chaleur fournie mesurée en travail $\left(\frac{Q}{A}\right)$; au lieu de cette quantité , nous avons ici le travail W .

De même ici les distances respectives des niveaux au niveau de la mer remplacent les températures absolues qui entrent dans les trois équations citées. L'analyse que nous venons de signaler montre clairement les phénomènes qui se passent dans une machine à vapeur. La chaudière nous présente un cas analogue à celui qui est représenté par l'équation (383). Le combustible fournit la chaleur à la chaudière, de même que l'eau d'un canal fournit du travail au bassin dans lequel elle s'écoule. La chaudière constitue un grand réservoir dans lequel tombe la chaleur; mais c'est un réservoir dans lequel nous pouvons, pour ainsi dire, régler le niveau BB en modifiant la pression de la vapeur; seulement les limites qui nous sont imposées sont assez restreintes.

Ces développements justifient, je l'espère, l'usage que je vais faire de l'équation (370) pour calculer le travail disponible des machines à vapeur.

III. – Du cycle des machines à vapeur réelles.

Le cycle que parcourent nos machines à vapeur réelles est ien un cycle complet; car le corps intermédiaire, qui est un nélange de vapeur et de liquide, revient à son état initial à a fin de chaque opération; mais ce cycle n'est pas un cycle parfait, parce que nous n'effectuons pas (même en faisant abstraction des résistances passives) le cycle qui donne le maxinum du travail. Cela tient à la disposition des organes de la nachine.

Cherchons quel est le cycle que nous pouvons réaliser dans es circonstances les plus favorables.

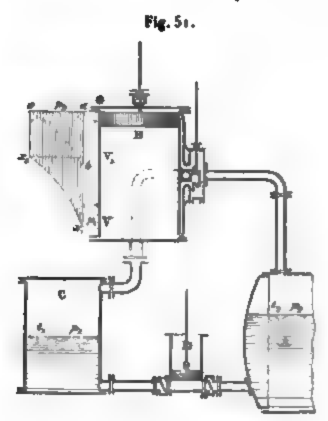
Prenons une machine à double effet, et saisons les hypohèses suivantes;

- 1º Il n'y a pas d'espace nuisible;
- 2º La pression de la vapeur qui entre dans le cylindre est égale à la pression dans la chaudière;
- 3° La contre-pression de la vapeur située derrière le piston est égale à la pression dans le condenseur si la machine est à condensation, et à la pression atmosphérique si la machine est sans condenseur;
- 4° Pendant la détente, la pression diminue depuis celle de a chaudière jusqu'à celle du condenseur ou de l'atmosphère : ous disons qu'une pareille détente est complète;
- 5° Enfin, la disposition des soupapes permet de tenir comlétement ouvert le tuyau d'entrée de la vapeur tant que dure on introduction, et d'avoir une libre communication pendant oute la course du piston entre l'espace qu' se trouve derrière li et le condenseur, ou l'atmosphère.

Soient A (fig. 51) la chaudière dans laquelle on a une presion p_2 et une température t_2 ; B le cylindre à vapeur; C le ondenseur dans lequel la vapeur et l'eau se trouvent sous la ression p_1 ; enfin, D la pompe à air servant aussi de pompe 'alimentation; elle doit retirer du condenseur la vapeur conlensée pour la resouler dans la chaudière. A côté du cylindre B,

j'ai représenté le diagramme correspondant à cette machine : il indique simplement le cycle des opérations.

Le piston est en haut de sa course; la vapeur arrive sur a surface supérieure; l'ordonnée Oo représente la pleine pres-



sion p_i , qui reste constante pendant que le piston parcourt l'espace V_i . A partir de là, la détente commence, et elle continue jusqu'à ce que la vapeur occupe le volume V_i , et que la pression ait diminué de p_i à p_i . Lorsque le piston remonte, cette vapeur est transportée sous la pression constante p_i dans le condenseur ou dans l'atmosphère; dans le dernier cas, où la machine est sans condensation, nous pouvons considérer l'atmosphère comme un condenseur dans lequel la pression est celle de l'atmosphère, et où la condensation de la vapeur a lieu à la température $t_i = 100$ degrés.

Le travail que la vapeur a effectué dans cette opération, par course du piston, est représenté par la surface ombrée $aox_1x_1a_1$ que l'on peut mesurer facilement. Supposons que M kilogrammes de vapeur et d'eau passent par course du piston de la chaudière au cylindre; que la quantité spécifique de la vapeur soit x_1 ; que Mx_1 soit le poids de la vapeur, et $M(1-x_1)$ celui de l'eau; le volume du mélange, au commencement de

détente, sera

$$\mathbf{V}_{1} = \mathbf{M} (x_{2}u_{2} + \sigma),$$

. le travail pendant la pleine pression

$$\mathbf{L}' = \mathbf{M} p_1(x_1 u_2 + \sigma).$$

La détente a lieu suivant la courbe adiabatique, et le travail à la détente L'est, d'après l'équation (247), p. 322,

86)
$$L'' = \frac{M}{\Lambda} (q_2 - q_1 + x_2 \rho_2 - x_1 \rho_1).$$

Comme le volume final V a pour expression

$$V = M(x_1 u_1 + \sigma),$$

travail de la contre-pression de la vapeur L" sera

$$\mathbf{L}''' = \mathbf{M} p_1(x_1 u_1 + \sigma),$$

désignant, dans les deux dernières formules, la quantité cisique de la vapeur à la sin de la détente.

In tire de là, sans difficulté, le rapport de la détente $\frac{V_1}{V}$, et travail total L gagné par course du piston et mesuré en ités de chaleur; car on a

$$AL = A(L' + L'' - L''').$$

In désignant par r, comme précédemment, la chaleur de sorisation, et en rappelant la relation $r = \rho + A \rho u$, nous auss, après avoir remplacé L', L'', L''', par leurs valeurs

ig)
$$AL = M[q_2 - q_1 + r_2x_2 - r_1x_1 + A\sigma(p_2 - p_1)].$$

I faut encore faire disparaître de cette équation la quantité x_1 , i n'est pas donnée directement, et cela se fait à l'aide de quation (243), qui a été donnée à propos de la courbe adiaique (p. 313), et qui devient ici

$$\frac{x_1 r_1}{T_2} + \tau_2 = \frac{x_1 r_1}{T_1} + \tau_1.$$

Vous obtenons ainsi, pour le travail de la vapeur par course

du piston,

(391)
$$\begin{cases} AL = M \left[\frac{r_2 x_2}{T_2} (T_2 - T_1) + q_2 - q_1 - T_1 (\tau_2 - \tau_1) + A \sigma(p_2 - p_1) \right], \end{cases}$$

que nous pouvons regarder comme la formule fondamentale des machines à vapeur réelles.

Avant de continuer cette étude, j'appellerai l'attention du lecteur sur un résultat singulier. La parenthèse de l'équation (391) devient identique à l'expression (337), que j'ai établie (p. 406) en étudiant l'écoulement des mélanges de vapeur et de liquide, quand on intervertit les indices; on a donné l'indice 1, dans cette dernière, aux quantités qui correspondent à la pression supérieure, et l'indice 2 à celles qui se rapportent à la pression inférieure. La comparaison de ces deux équations donne la relation

$$L = M \frac{w^2}{2g}.$$

Par conséquent, lorsqu'un mélange de vapeur et de liquide, pesant M kilogrammes, sort directement dans l'atmosphère de la chaudière d'une machine sans condensation, la masse N gagne à l'état de force vive exactement le même travail que celui que l'on peut gagner à l'aide de la machine dans les circonstances les plus favorables.

Cette proposition pourrait nous donner le moyen de chercher la valeur des machines motrices (roues à réaction à vapeur, turbines à vapeur) dans lesquelles on utilise l'écoulement d'un mélange de vapeur et de liquide. Cette idée a été déjà poursuivie plusieurs fois. Je ne chercherai pas à tirer parti de cette proposition en ce moment, parce que cela m'éloignerait du but de cet ouvrage.

On pourrait facilement remplacer la formule (391) par des formules approximatives plus simples en procédant comme on a fait (p. 410) pour la formule de l'écoulement; je laisse de côté cette question pour le moment.

48ı

Cette formule donne le travail que la machine fournirait dans le cas le plus favorable par course du piston, ou par seconde, quand le poids M du mélange est rapporté à la seconde, s'il n'y avait pas de résistances passives et si la rentrée de l'eau dans la chaudière, c'est-à-dire l'alimentation, n'exigeait pas de travail.

Nous allons d'abord nous occuper de cette dernière question, et déterminer le travail de l'alimentation que nous devrons retrancher de la valeur de L donnée par la formule (391). Nous devons distinguer la machine avec condensation de la machine sans condensation, et nous préoccuper du mode d'alimentation de la chaudière suivant qu'elle se fait par une pompe ou par l'injecteur.

PREMIER CAS. — TRAVAIL DE L'ALIMENTATION DANS LES MACHINES AVEC CONDENSATION.

1. Le condenseur est refroidi extérieurement. — L'alimentation se fait à l'aide de la pompe D (fig. 51). Cette pompe extrait du condenseur C la masse M, que le cylindre à vapeur a amenée au condenseur dans un temps déterminé, et qui a été complétement condensée; puis elle la resoule dans la chaudière. Quand la pompe est à simple esset, le piston aspire, en montant dans le cylindre D, le volume d'eau M σ , ce qui sait gagner le travail M σp_1 , et il le resoule dans la chaudière en descendant, ce qui sait dépenser le travail M σp_2 . Le travail qui correspond à la pression de l'atmosphère n'est pas à considérer.

D'après cela, l'alimentation exige le travail

$$\mathbf{L}^{1V} = \mathbf{M} \, \sigma(p_2 - p_1).$$

En retranchant cette expression du second membre de l'équation (391), on trouve

(392)
$$AL = M \left[\frac{r_2 x_2}{T_2} (T_2 - T_1) + q_2 - q_1 - T_1 (\tau_2 - \tau_1) \right]$$

2. Le condenseur est refroidi par injection. — La pompe D (fig. 51) retire du condenseur non-seulement la masse M, mais II.

encore la quantité d'eau injectée M, qui correspond à M (voyeste p. 382). Si la pression de l'air extérieur est p, le travail qu'on gagne dans la course ascendante du piston sera

$$(\mathbf{M} + \mathbf{M}_{\bullet}) \sigma(p_1 - p_{\bullet}).$$

Le piston resoule en descendant le volume Mo dans la chaudière, lorsque la pompe sert à la sois comme pompe d'alimentation et comme pompe à eau chaude; cela exige le travail

$$\mathbf{M} \sigma (p_2 - p_\bullet).$$

Le reste du liquide $M_{\bullet}\sigma$ est rejeté dans l'air, ce qui n'exige pas de travail.

Le travail de l'alimentation est donc

$$\mathbf{L}^{17} = \mathbf{M}\,\sigma(\,p_2 - p_\bullet) - (\,\mathbf{M} + \mathbf{M}_\bullet)\,\sigma(\,p_1 - p_\bullet),$$

ou bien

$$\mathbf{L}^{\scriptscriptstyle\mathsf{TV}} = \mathbf{M}\,\sigma(\,p_{\scriptscriptstyle\mathsf{2}} - p_{\scriptscriptstyle\mathsf{1}}) + \mathbf{M}_{\scriptscriptstyle\mathsf{0}}\,\sigma(\,p_{\scriptscriptstyle\mathsf{0}} - p_{\scriptscriptstyle\mathsf{1}}).$$

Cette formule n'est pas tout à fait exacte, puisque la pompe doit retirer aussi du condenseur l'air contenu dans l'eau d'alimentation; le travail que nous venons de trouver ést un peu trop petit, mais on peut négliger ce qui manque comme une quantité très-petite.

Si l'on retranche maintenant le travail de l'alimentation du deuxième membre de l'équation (391), on trouve

$$\mathbf{AL} = \mathbf{M} \left[\frac{r_1 x_2}{\mathbf{T}_2} (\mathbf{T}_2 - \mathbf{T}_1) + q_2 - q_1 - \mathbf{T}_1 (\tau_2 - \tau_1) \right] - \mathbf{AM}_{\bullet} \sigma(p_{\bullet} - p_1).$$

Le deuxième terme du second membre est en réalité tellement petit, qu'on peut le négliger sans inconvénient, et on a alors pour ce dernier cas la même formule (392) que pour le précédent.

DEUXIÈME CAS. — TRAVAIL DE L'ALIMENTATION DANS LES MACHINES SANS CONDENSATION.

1. On se sert d'une pompe d'alimentation. — Nous avons déjà déterminé (p. 396) le travail que la pompe d'alimentation

absorbe dans ce cas; supposons encore que la pompe élève d'abord l'eau à la hauteur h; alors le travail exigé par l'alimentation est, si l'on appelle p_0 la pression de l'atmosphère,

$$\mathbf{L}^{\mathsf{T}} = \mathbf{M} h + \mathbf{M} \sigma (p_2 - p_0).$$

Retranchons cette quantité du deuxième membre de la formule (391), nous aurons pour le travail de la machine

$$\mathbf{AL} = \mathbf{M} \left[\frac{x_1 r_2}{\mathbf{T}_1} \left(\mathbf{T}_2 - \mathbf{T}_1 \right) + q_2 - q_1 - \mathbf{T}_1 \left(\tau_2 - \tau_1 \right) - \mathbf{A} h \right],$$

Parce qu'ici la pression p_1 est identique à la pression p_0 .

Le terme Ah est tellement petit dans la pratique, qu'on peut le négliger, et on retombe encore sur la formule (392).

2. On se sert de l'injecteur Giffard. — L'injecteur n'eximent pas de travail de la part de la machine, l'équation (391) est immédiatement applicable, et, comme on peut négliger le terme $A\sigma(p_2-p_1)$ comme une quantité très-petite, on retrouve encore la formule (392).

Nous arrivons donc à ce résultat important, qu'on peut employer la même formule (392) pour calculer le travail de la vapeur dans tous les cas examinés, que la machine travaille avec ou sans condensation, que l'alimentation se fasse avec la pompe ou avec l'injecteur. Il est bien entendu qu'il s'agit du travail de la machine dans les conditions les plus favorables, que nous avons énumérées plus haut (p. 477).

Comparons la machine réelle à la machine parfaite. Pour cela, déterminons d'abord la quantité de chaleur Q qu'il faut fournir à la chaudière par coup de piston ou par seconde, suivant que le poids du mélange de vapeur et de liquide est calculé par coup de piston ou par seconde. Cette détermination ne présente aucune difficulté; il faut distinguer si la machine travaille avec ou sans condensation.

Dans les machines avec condensation, on produit par coup de piston la quantité de vapeur Mx_2 , ce qui exige la quantité de chaleur Mx_1 , r_1 ; la pompe d'alimentation conduit ensuite le poids d'eau M à la température t_1 du condenseur à la chau-

diere, où il saut saire remonter sa température à celle de la chaudière t_1 , en lui envoyant la quantité de chaleur $M(q_2-q_1)$; d'après cela, la quantité totale de chaleur qu'il saut envoyerà la chaudière par coup de piston est

$$Q = M(x_1 r_2 + q_2 - q_1).$$

Dans les machines sans condensation, nous avons à traiter séparément le cas de la pompe d'alimentation et celui de l'injecteur.

Dans l'alimentation au moyen de la pompe, les M kilogrammes d'eau sont amenés dans la chaudière à la température t_1 , qui est en général plus basse que la température t_1 (100°) de la vapeur qui correspond à la contre-pression p_1 . Cette quantité d'eau exige dans la chaudière, pour être portée à la température t_1 , la quantité de chaleur $M(q_2-q_1)$, et puis, pour être vaporisée, la quantité de chaleur Mx, r_2 ; la quantité totale de chaleur qui doit entrer dans la chaudière par coup de piston est donc

$$Q = M(x, r_2 + q_3 - q_0).$$

Lorsque l'alimentation a lieu avec l'injecteur, la quantité de chaleur Q, que l'injecteur seul exige est, d'après l'équation (326), p. 395, dans laquelle on met les notations que nous avons adoptées ici,

$$Q_1 = M \{q_2 - q_4 + A [h + \sigma(p_2 - p_4)]\};$$

h désigne la hauteur d'aspiration. Mais la vaporisation exige encore ici, comme tout à l'heure, la quantité de chaleur $\mathbf{M} r_1 x_2$; la somme de ces deux quantités donne alors la chaleur totale Q. On peut très-bien négliger dans cette somme le terme $\mathbf{A}[h+\sigma(p_1-p_2)]$, comme très-petit relativement aux autres termes, et on obtient, pour la chaleur totale qu'il faut fournir par coup de piston, la même équation que nous avons trouvée ci-dessus pour l'alimentation à l'aide d'une pompe.

Comme la formule (392) convient aussi aux deux modes d'alimentation, je puis répéter la proposition de la page 402, et dire que, théoriquement, aucun des deux appareils d'ali-

ratique on doit recommander l'injecteur, parce qu'il se comorte comme une pompe sans frottement; les résistances pastves sont sans nul doute plus petites dans l'injecteur que lans la pompe, surtout quand le piston est mis en mouvement par des excentriques; on suppose qu'il n'y ait pas de perte l'eau et de vapeur dans l'injecteur.

Il résulte de toutes les recherches précédentes que nous levons employer pour le calcul de la quantité de chaleur Q, qu'il faut introduire dans la chaudière par coup de piston, ou par seconde quand la quantité M se rapporte à la seconde, la lormule

[393]
$$Q = M(x_1 r_2 + q_2 - q_0),$$

quel que soit le système de machine à vapeur.

Il suffit de mettre q_i à la place de q_i quand la machine travaille avec condensation, parce que la température t_i de l'eau d'alimentation est alors identique à t_i qui correspond à la contre-pression de la vapeur et à la pression dans le condeneur. Cette formule subit seulement un changement, lorsque machine offre un espace nuisible. Nous examinerons ce cas lus tard.

Si nous utilisions convenablement la quantité de chaleur onnée par la formule (393), c'est-à-dire si nous réalisions le ycle complet de la fig. 48, nous obtiendrions le travail maxiaum que puisse fournir la machine à vapeur théorique. C'est travail disponible de la machine à vapeur (sans espace nuiible). On l'obtient en substituant la valeur de Q dans la fornule

$$L_m = \frac{Q}{A T_2} (T_2 - T_1),$$

ui se déduit de l'équation (370), p. 457; il vient alors

394)
$$L_{n} = \frac{M(x_{2} r_{1} + q_{1} - q_{0})}{AT_{2}} (T_{1} - T_{1}).$$

On peut encore écrire

(395)
$$AL_{\alpha} = M \left[\frac{x_1 r_2}{T_2} (T_2 - T_1) + \frac{(q_2 - q_4)(T_2 - T_1)}{T_2} \right]$$

Cette forme est particulièrement propre à la comparison d'une machine théoriquement parfaite et d'une machine récht qui fonctionne dans les conditions les plus favorables (voyes p. 477); nous n'avons pour cela qu'à lui adjoindre la famule (392), qui donne le maximum du travail pour le cycle des machines à vapeur réelles.

Retranchons membre à membre les équations (392) et (395); la quantité L_m — L, que nous désignerons par L₁, représentent la perte de travail qui provient de l'impersection du cycle de nos machines à vapeur, et cette quantité aura pour expression

(396)
$$L_1 = \frac{M}{AT_2} \left[(q_2 - q_0)(T_2 - T_1) + T_1 T_2(\tau_2 - \tau_1) - T_2(q_2 - q_1) \right]$$

Pour les machines avec condensation, il faut, comme $q_1 = q_1$.

Si l'on divise L₁ par le travail disponible, on obtient la perte d'effet qui correspond à l'imperfection du cycle d'une mechine à vapeur réelle; en le désignant par ζ_1 , on a

(397)
$$\zeta_1 = \frac{(q_2 - q_4)(T_2 - T_1) + T_1 T_2(\tau_2 - \tau_1) - T_2(q_2 - q_1)}{(x_1 r_2 + q_2 - q_4)(T_2 - T_1)}$$

Quand il s'agit de la vapeur d'eau, les deux dernières équations peuvent s'écrire beaucoup plus simplement sans cesser d'être exactes; en regardant la chaleur spécifique moyenne c de l'eau comme une quantité constante, on a

$$q_2-q_0=c(T_2-T_0)$$
, et $q_2-q_1=c(T_2-T_1)$;

par suite,

$$(q_2-q_4)(T_2-T_1)-T_2(q_2-q_1)=-cT_4(T_2-T_1)=-T_4(q_2-q_1)$$

d'où l'on déduit pour la perte de travail l'expression plus

ole

$$L_{i} = \frac{M}{AT_{2}} \left[T_{1} T_{2} (\tau_{2} - \tau_{1}) - T_{4} (q_{2} - q_{1}) \right].$$

pour la perte d'effet,

$$\zeta_{1} = \frac{T_{1} T_{2} (\tau_{2} - \tau_{1}) - T_{4} (q_{2} - q_{1})}{(x_{2} r_{2} + q_{1} - q_{4}) T_{2} - T_{1}}.$$

et cette dernière forme que nous emploierons désormais. our de faibles dissérences de température, on peut écrire pez p. 314)

$$\tau_1 - \tau_1 = c \log n \left(\frac{T_2}{T_1} \right) = \frac{c \left(T_2 - T_1 \right)}{T_1}$$

$$q_1 - q_1 = c(T_1 - T_1).$$

a alors

$$\zeta_1 = \frac{c(T_2 - T_4)}{x_2 r_2 + q_2 - q_4} = \frac{q_2 - q_4}{x_2 r_2 + q_2 - q_4}$$

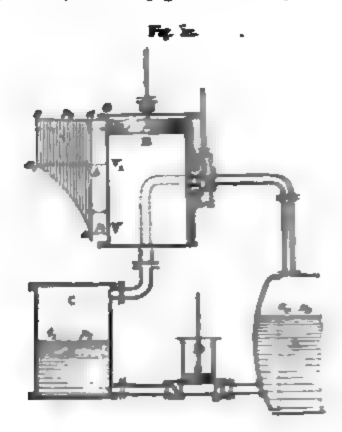
est justement l'équation (328) que j'ai donnée (p. 397) en idiant l'injecteur Giffard. La vraie signification des nombres nnés alors devient maintenant manifeste, et on voit, comme l'ai déjà dit à cette occasion, que les nombres trouvés pour ne peuvent pas servir à apprécier l'appareil d'alimentation, ais qu'ils se rapportent au cycle même de la machine à vaeur. La formule (328) n'est d'ailleurs applicable qu'à de etites différences de température.

Je continuerai à désigner par L₁ la perte de travail et par Z₁ perte d'effet qui résultent de l'imperfection du cycle de la achine à vapeur réelle. Il y a, il est vrai, dans une machine autres pertes, que nous déterminerons aussi; mais elles ne oviennent pas de l'imperfection du cycle, et peuvent être minuées par des modifications de construction.

Il n'en est pas de même pour la perte L, qui résulte de ce 'on utilise la vapeur par un procédé qui est vicieux en prince; il importe donc de savoir si en réalité cette perte est telnent grande qu'il faille songer à changer le cycle de nos maines à vapeur, de manière à le rapprocher davantage du cycle

parfeit; il feut ensuite charcher quelle est la partie de queée qui est fautive et s'il est prembie de "madianer.

Le défaut du cycle réel est facile à recommûre. Lirsqu fait passer par le point e 🎉 🏂 ûn diagramme à 👀



M kilogrammes d'eau à la température t_i , en reconnaite cycle véritablement parcouru dans nos machines à vapeu se décomposer en deux cycles : le premier qui correspo surface $ox_1 x_i b$ est un cycle parfait, le second est repr par la surface aob et c'est dans cette partie du cycle que se trouve l'imperfection. Cette décomposition se directement de la formule (392); le premier terme de renthèse correspond à une machine à vapeur parfaite l'équation (369), p. 457], les deux autres termes

$$[(q_1-q_1)-T_i(\tau_1-\tau_1)]$$

sont relatifs à la partie imparfaite du cycle. Je puis d'apr considérer une machine à vapeur qui travaille dans les stances les plus favorables comme une réunion de dechines à vapeur; la première travaille d'une manière par à la théorie, mais il en est autrement de la seconde; nière exécute une opération particulière qui est ree par la partie oba du diagramme. Dans cette seconde M kilogrammes d'eau à la température t_2 se dilatent et de la pression p_2 à la pression p_1 ; le travail produit e opération est d'après l'équation (247)

$$\mathbf{AL'} = (q_2 - q_1 - x \rho_1) \mathbf{M},$$

antité de vapeur initiale est zéro.

ette équation x désigne la quantité spécifique de la lans l'état b (fig. 52); elle se détermine à l'aide de n (243), p. 313, qui donne la relation

$$\frac{xr_1}{T_1}=\tau_2-\tau_1.$$

ir de l'état b, la masse est refoulée sous une pression e p_1 et à la température constante t_1 (suivant la ligne ba) ce que toute la vapeur soit de nouveau condensée; le u'il faut effectuer pour cela est

$$\mathbf{L''} = \mathbf{M} \, x p_1 \, u_1.$$

la température de l'eau est élevée de t_1 à t_2 avec un ement correspondant de la pression sans qu'il y ait n de vapeur, par conséquent sous un volume constant. est alors achevé et le travail gagné se détermine à es formules précédentes qui donnent par leur combi-

$$\Lambda(L'-L'') = M[q_2-q_1-T_1(\tau_2-\tau_1)],$$

it conclure de tout ce qui précède qu'une partie du nos machines à vapeur, celle qui correspond à la ression et à la détente, et en général l'utilisation de la ui pousse le piston, sont conformes à la théorie et ne susceptibles de perfectionnements; qu'il faut chercause de l'imperfection dans les phénomènes qui se derrière le piston; on ne devrait pas pousser la vapeur

49

dans le condenseur ou dans l'atmosphère sous une pression constante; cette partie de l'opération qui s'accomplit dans les machines à vapeur réelles entraîne une perte de force.

Avant de chercher comment on peut remédier à ce défaut, il convient de voir d'abord si la perte effective résultant de l'imperfection du cycle est assez considérable pour qu'il faille s'occuper des moyens de l'empêcher ou de la diminuer. Nous étudierons cette question sur des exemples numériques.

Supposons qu'une machine à vapeur sans condensation travaille avec de la vapeur pure non mêlée d'eau liquide sous le pression $p_1 = 5$ atmosphères, alors $x_2 = 1$.

D'après le tableau de la page 307 et la Table X de l'Appesdice, on a pour une pression de 5 atmosphères:

 $t_1 = 152,22, q_2 = 153,741, \tau_1 = 0,44693, r_2 = 499,184,$ et pour 1 atmosphère :

$$t_1 = 100,00, q_1 = 100,500, \tau_1 = 0,31356.$$

Avec ces données, l'équation (392) donne pour le travail mesuré en unités de chaleur des M kilogrammes de vapeur dans les conditions les plus favorables

$$AL = 64,747 M.$$

Lorsque la chaudière est alimentée à l'aide d'une pompe ou d'un injecteur avec de l'eau à la température $t_0 = 15^\circ$, on a (Table I) $q_0 = 15$, 005, et le travail disponible est en unités de chaleur, d'après l'équation (394),

$$AL_{m} = 78,341 \text{ M}.$$

On déduit de là pour la perte de travail occasionnée par l'impersection du cycle

$$AL_1 = A(L_m - L) = 13,594 M,$$

et pour la perte d'effet correspondante

$$\zeta_1 = \frac{L_1}{L_m} = 0,1735.$$

La formule approximative (399) donne directement pour ce cas $\zeta_1 = 0,1747$.

On aurait donc dans cette machine une perte de 17,4 pour 100 du travail disponible provenant uniquement de l'imperfection du cycle, et cette perte est assez grande pour qu'on doive songer à changer le cycle. Mais un examen plus approfondi de l'équation (399) montre que cette perte est si considérable seulement parce qu'on a pris l'eau d'alimentation à la température très-basse $t_0 = 15^{\circ}$.

Supposons en effet qu'on chausse d'avance l'eau d'alimentation à l'aide des gaz du soyer dont la chaleur est ordinairement perdue; alors le résultat devient plus savorable. En effet, si l'on chausse l'eau d'alimentation jusqu'à une température de 80 et 100 degrés, la formule (399) donnera pour la perte d'esset respectivement 0,0789 et 0,0449; cette perte est donc beaucoup diminuée.

La formule contient aussi la quantité spécifique x_1 de la vapeur contenue dans le mélange qu'on introduit dans le cylindre. Nous avons posé tout à l'heure $x_2 = 1$, c'est-à-dire nous avons pris de la vapeur pure et sèche; mais supposons qu'il y ait 10 ou 20 pour 100 d'eau entraînée mécaniquement par la vapeur, c'est-à-dire prenons $x_2 = 0.90$ ou $x_2 = 0.80$, le tableau comparatif suivant donnera alors la perte d'effet dans ces différents cas:

| Valeurs de | | Valeurs de ζ_i . | |
|------------|--------|------------------------|----------------------|
| æg. | 10=15* | $t_0 = 80^{\circ}$ | t ₀ =100° |
| 1 | 0,174 | 0,079 | 0,045 |
| 0,90 | 0,189 | o, o86 | 0,049 |
| 0,80 | 0,207 | 0,096 | 0,055 |

Ce tableau montre très-bien l'influence exercée sur la perte d'effet par le chaussage de l'eau; cette opération diminue tellement cette perte, qu'elle doit être vivement recommandée pour les machines sans condensation. On reconnaît de plus que la présence de l'eau dans la vapeur augmente la perte d'esset, mais que cette augmentation est relativement petite, et bien moins considérable qu'on ne l'avait cru jusqu'ici.

Pour mieux faire connaître cette question, j'ai calculé les deux tableaux suivants :

Machine à vapeur avec condensation.

(Pression dans le condenseur : 0°tm, 1.)

| PRESSION dans | TRAVAIL pour 1 kilogramme de vapeur | en unités de chaleur | PERTE D'EFFET cousée per l'imperfection de |
|---------------------------------|--|----------------------|--|
| la chaudière en Atmosphères. | en unités de chalour (équation 392) | (équation 394) | cycle |
| | AL. | AL _m . | ζι• |
| 1 : | 95,953 | 101,222 | 0,0521 |
| 3 | 120,785 | 129,544 | ი,0675 |
| 4 | 131,134 | 141,675 | 0,0744 |
| 5 | 139,236 | 151,240 | 0,0794 |
| 6 | 145,755 | 159,173 | 0,0843 |
| 8 | 156,198 | 171,908 | 0,0914 |
| 10 | 164,351 | 181,993 | 0,0969 |

Machine à vapeur sans condensation.

(Contre-pression: 1 atmosphère.)

| PRESSION | TRAVAIL pour i kilogramme | TRAVAIL - disponible on unités | PERTE D'EFFET | |
|----------------------------|--------------------------------------|--|--------------------------------|-----------------------|
| dans la chaudière on | de vapeur en unités de chaleur | de chaleur (équation 394) [*] | causée par l'imperfection du c | |
| atmosphères. | (équation 392) AL. | AL _m . | t _o =15° | t ₀ = 1000 |
| 1 1 | 16,302 | 19,089 | 0,1460 | 0,0117 |
| 3 | 41,204 | 52,696 | 0,1612 | 0,0311 |
| 4 | 55,779 | 67,046 | 0,1681 | 0,0396 |
| 5 | 64,747 | 78,341 | 0,1735 | 0,0465 |
| 6 | 72,082 | 87,696 | 0,1781 | 0,0523 |
| 8 | 83,646 | 102,685 | 0,1854 | 0,0615 |
| 10 | 92,629 | 114,534 | 0,1913 | 0,0688 |

^[*] La température le étant égale à 15 degrés.

L'exemple que nous venons de donner sussit pour expliquer sa tableaux; mais il saut remarquer qu'on a supposé la vapeur che et saturée.

Les résultats de ces tableaux doivent rassurer les construcsurs de machines; ils ne confirment heureusement pas l'opiion de M. Redtenbacher qui pense que le cycle de nos mahines à vapeur est extrêmement imparsait; que pour le ersectionner il faut changer complétement sa sorme et le Dode d'utilisation de la vapeur; et que jusque-là toute amélioation dans la construction seule ne peut avoir qu'une imporance relativement minime. Nos tableaux montrent bien au ontraire le peu d'importance de la perte d'effet qui provient le l'imperfection du cycle des machines que l'on construit. Lette perte atteint 5 à 6 pour 100 dans les machines à basse ression avec condensation, et 6 à 8 pour 100 dans les mahines à moyenne pression avec condensation; elle ne devient Ius considérable dans les machines sans condensation que Orsqu'on alimente la chaudière avec de l'eau froide; mais orsqu'on chauffe préalablement cette eau, ce qui est toujours sacile à saire, cette perte descend même au-dessous de celle Que subit une machine avec condensation.

C'est en m'appuyant sur ces résultats que j'ai parlé plus haut (p. 222) d'une réhabilitation de la machine à vapeur. Tant que les théorèmes fondamentaux de la théorie mécanique de la chalcur seront considérés comme exacts, nous pouvons resarder le cycle de nos machines à vapeur comme un cycle rès-avantageux, et s'il ne se produisait pas dans ces machines les pertes de travail plus considérables que celle qui provient le l'imperfection proprement dite du cycle, nous n'aurions pas poursuivre le perfectionnement des machines à vapeur, au loins de celles qui travaillent avec de la vapeur saturée.

IV. — Examen d'une machine à vapeur construite.

1. Machine à vapeur sans espace nuisible. — Les recherches récédentes avaient pour but de trouver l'impersection de nos lachines à vapeur qui provient de leur nature même; pour

cela nous avons comparé le cycle que les machines à vaperr effectuent réellement dans les circonstances les plus favorbles, à celui qui convient à une machine théoriquement parfaite.

La perte d'effet qui correspond à l'imperfection proprement dite du cycle, n'est pas la seule qui ait lieu dans les machines réelles. Pour faire un examen approfondi d'une machine, il faut se préoccuper aussi d'autres imperfections, si l'on vent apprécier sa véritable valeur.

Considérons une machine réelle; mais négligeons d'abort l'influence de l'espace nuisible.

Soient A (fig. 53) le cylindre à vapeur d'une machine à mpeur à double effet, M le poids de vapeur et d'eau qui entre

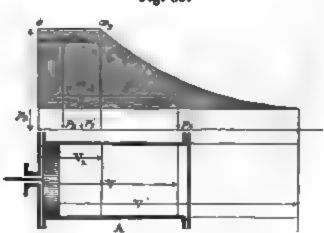


Fig. 53.

par coup de piston dans le cylindre sous la pression de la chaudière p_1 et à la température t_1 ; x_2 , la quantité spécifique de la vapeur; $(1-x_2)$ la quantité d'eau que possède l'unité depoids du mélange qui arrive de la chaudière. Supposons encore que la pression soit la même que dans la chaudière pendant l'entrée de la vapeur dans le cylindre et que la contre-pression soit égale à la pression dans le condenseur.

Si V_i est le volume que le piston parcourt pendant l'entrée de la vapeur dans le cylindre, on a la relation

$$\mathbf{V}_i = \mathbf{M}(x_i u_i + \sigma),$$

qui permet de déterminer la masse M par coup de piston; en désignant par n le nombre de tours de la manivelle par minute,

a pour le poids du mélange qui arrive à la machine par se-

$$\frac{2n}{60}$$
 M.

rsqu'on met soit cette valeur, soit simplement M dans quation (394), p. 485, on trouve le travail disponible de la schine en question, soit par seconde, soit par coup de piston. ns le premier cas, il saut encore diviser par 75, si le travail sponible doit être exprimé en chevaux-vapeur.

Le travail, pendant l'entrée de la vapeur, est simplement V_1p_2 ; faudrait y ajouter le travail produit pendant la détente de la peur pour avoir le travail moteur du piston. Si la détente étendait assez pour que la pression descendit jusqu'à la vaur p_1 , on pourrait simplement faire usage de l'équation (386), .479. Mais une aussi grande détente ne se présente que dans es cas très-rares, surtout dans les machines avec condensaon; de là provient une perte que nous déterminerons en remier lieu, et que nous nommerons soit perte de travail, vit perte d'effet provenant d'une détente incomplète.

Si la détente était complète, elle se ferait de V₁ à V', l'après les notations de la fig. 53; mais, en réalité, nous avons eulement V pour le volume de la masse à la fin de la détente, aleur égale au volume que le piston parcourt pendant toute a course.

Je calcule maintenant le travail produit pendant la détente le V_1 à V_2 en me servant de la formule approximative de L. Rankine, dans laquelle je détermine l'exposant μ à l'aide le ma formule empirique (259), p. 335 : cet exposant est celui jui correspond à la quantité de vapeur initiale x_2 .

Nous posons donc

$$\mu = 1,035 + 0,100 x_2,$$

nous calculons le travail de la détente d'après l'équaion (258) qui donne ici

$$\frac{p_2 V_1}{\mu - 1} \left\lceil 1 - \left(\frac{V_1}{V}\right)^{\mu - 1} \right\rceil.$$

Le rapport $\frac{V_1}{V}$ est le rapport de détente que nous désigner rons par ϵ ; on trouve maintenant pour le travail moteur tout par coup de piston

$$L_{r} = V_{1} p_{2} \left[1 + \frac{1}{\mu - 1} (1 - \varepsilon^{\mu - 1}) \right],$$

ou plus simplement

(400)
$$L_{\bullet} = \frac{V_{1} p_{2}}{\mu - 1} (\mu - \epsilon^{\mu - 1}).$$

Mais le travail de la contre-pression p_i est p_i $V = \frac{V_i p_i}{\epsilon}$, et si nous retranchons cette quantité de L., nous trouvons le travail total L' produit par coup de piston dans les conditions supposées

(401)
$$\mathbf{L}' = \mathbf{V}_1 p_2 \left(\frac{\mu - \varepsilon^{\mu - 1}}{\mu - 1} - \frac{p_1}{p_2 \varepsilon} \right).$$

Si la détente était complète, ce travail devrait être calculé à l'aide de l'équation (392); ou encore, en désignant par L.k travail disponible par coup de piston et par L, comme plus haut, la perte de travail causée par l'imperfection du cycle, ou trouve ce travail qui était désigné précédemment par L, à l'aide de la relation

$$L = L_m - L_1$$
.

Lorsqu'on retranche L' de L en prenant l'équation (401), dans laquelle on peut remplacer V_1 par sa valeur $M(x_2u_2+5)$, on obtient la perte de travail L, causée par une détente incomplète

(402)
$$L_2 = L_m - L_1 - M p_1(x_2 u_2 + \sigma) \left(\frac{\mu - \varepsilon^{\mu - 1}}{\mu - 1} - \frac{p_1}{p_2 \varepsilon} \right)$$

et cette valeur est représentée dans la fig. 53 par l'espace couvert de hachures verticales.

A l'aide du travail disponible L_m , donné par l'équation (394), on a le rapport $\frac{L_2}{L_m} = \zeta_2$, qui représente la perte d'effet causée par une détente incomplète

(403)
$$\zeta_1 = 1 - \zeta_1 - \frac{A p_1(x_1 u_1 + \sigma)}{(x_1 r_1 + q_2 - q_0)} \frac{T_2}{(T_2 - T_1)} \left(\frac{\mu - \varepsilon^{\mu - 1}}{\mu - 1} - \frac{p_1}{p_1 \varepsilon} \right)$$

is cette expression, ζ_i est, d'après l'équation (399), la d'effet due à l'imperfection du cycle; il faut faire $q_0 = q_1$, d la machine travaille avec condensation.

e troisième perte de travail provient des résistances que peur doit surmonter dans son trajet vers le cylindre, et ont que la pression moyenne dans le cylindre, pendant rée de la vapeur, est un peu moindre que la pression de audière p_2 .

tte pression, que nous désignerons par p'_2 , ne peut être rminée par la théorie; il en est de même de la véritable re-pression moyenne p'_1 qui a lieu derrière le piston, et est toujours plus grande que la pression p_1 dans le coneur, ou plus grande que la pression de l'air atmosphée, s'il n'y a pas condensation.

s deux quantités dépendent essentiellement de la distion de la machine.

s circonstances qui influent sur ces deux pressions sont ment complexes, que leur détermination théorique paraît issible. Mais comme elles peuvent se déduire facilement liagrammes donnés par l'indicateur, on peut déduire d'exences nombreuses certaines règles et formules empises servant à déterminer, au moins pour des machines tées, les relations qui lient p_1 et p'_1 , ainsi que p_1 et p'_1 . I voit facilement que les deux aires couvertes de hachures tontales dans la fig. 53 représentent les pertes de travail proviennent de ces différences de pression. La perte de til qui provient de ce que la pression, à l'entrée du cye, est inférieure à celle qui règne dans la chaudière, a expression, par coup de piston,

$$\mathbf{L}_3 = \mathbf{V}_1(p_2 - p_2');$$

nous pouvons très-bien considérer comme un rectangle la ie supérieure de la fig. 53, couverte de hachures horizon
. Posons pour simplifier

$$\frac{p_1-p'_2}{p_1}=\alpha,$$

et

$$V_1 = M(x_1u_2 + \sigma);$$

nous trouvons alors

(405)
$$L_3 = M p_2 (x_2 u_2 + \sigma) \alpha;$$

de là on déduit, pour la perte d'effet ζ_s qui provient différence des pressions du cylindre et de la chaudière,

(406)
$$\zeta_{1} = \frac{A p_{1}(x_{1} u_{2} + \sigma) \alpha}{(x_{1} r_{2} + q_{1} - q_{0})} \frac{T_{2}}{T_{1} - T_{1}}$$

La perte de travail et la perte d'effet causées par l'iné qui existe entre la contre-pression et la pression extérie déterminent d'une manière analogue; on entend ici par sion extérieure la pression dans le condenseur ou dan mosphère, si la machine est sans condensation. Cette de travail est

$$\mathbf{L}_{i} = \mathbf{V}(p'_{i} - p_{i}).$$

Posons

(407)
$$\frac{p'_{1}-p_{1}}{p_{1}}=\beta \quad \text{et} \quad \mathbf{V}=\frac{\mathbf{V}_{1}}{\varepsilon}:$$

alors on trouve, en mettant à la place de V_i sa $M(x, u_i + \sigma)$,

(408)
$$L_i = \frac{M p_i(x, u_i + \sigma)\beta}{\varepsilon}.$$

En divisant L, par le travail disponible L, on trouve, la perte d'effet ζ , qui provient de l'inégalité de la prextérieure et de la contre-pression,

(409)
$$\zeta_{i} = \frac{\Lambda p_{i}(x, u_{i} + \sigma)\beta}{(x_{i}r_{i} + q_{i} - q_{o})\varepsilon} \frac{T_{i}}{T_{i} - T_{i}}$$

A ces pertes d'effet se joignent encore celles qui prenent du frottement. Nous considérons l'ensemble de stances comme composé de deux parties, ainsi que l'fait M. de Pambour; l'une de ces parties constitue la rési constante, résistance qui persiste même quand la m travaille à vide.

igne par f, comme M. de Pambour, cette résistance e à l'unité de surface du piston, et j'ai, pour la perte l qui correspond à cette résistance constante par coup n,

$$L = Vf$$

, en me servant des relations qui précèdent,

$$\mathbf{L}_{\bullet} = \frac{\mathbf{M}(x_2 u_2 + \sigma) f}{\varepsilon}.$$

on déduit, pour la perte d'effet qui correspond à la ce constante qui a lieu dans la machine,

$$\zeta_{5} = \frac{\mathbf{A}(x_{1}u_{2}+\sigma)f}{(x_{1}r_{2}+q_{2}-q_{0})\varepsilon} \frac{\tau_{2}}{\tau_{1}-\tau_{1}}.$$

Pambour admet que l'autre partie des résistances, ance variable due au frottement, produit une perte de roportionnelle au travail effectif de la machine; d'après ur, on doit prendre, pour le rapport de ces quantités, 4, quelle que soit la machine. En cela, M. de Pambour qu'une hypothèse; je crois donc pouvoir me perde partir d'une autre hypothèse, au moins quand il apprécier les machines déjà construites. Je suppoe la résistance due au frottement soit proportionnelle, au travail effectif, mais au travail disponible, et que d'effet ζ₆ qui correspond à la résistance variable due ement soit déterminée par des expériences. Je crois peut regarder la valeur moyenne ζ₆ comme à peu près e pour les différentes machines.

ès cela, si l'on connaissait ζ, et si l'on avait déterminé il disponible d'après la formule (394), on trouverait perte de travail L,

$$L_{\bullet} = \zeta_{\bullet} L_{\bullet}$$

jue M. de Pambour pose

$$L_e = \delta L_e = 0, 14. L_e$$

ésigne le travail effectif de la machine.

En combinant les valeurs fournies par les deux expressions de L_{ϵ} , on trouvera facilement une certaine relation entre ζ_{ϵ} et δ .

Les formules que nous venons d'établir nous permettent de déterminer toutes les pertes d'effet qui se produisent dans une machine sans espace nuisible, et de comparer ces pertes entre elles. Ces formules, prises isolément, semblent compliquées; mais leur comparaison donne des rapports assez simples, parce que le facteur

$$\frac{A(x_{2}u_{2}+\sigma)}{(x_{2}r_{2}+q_{2}-q_{0})}\frac{T_{2}}{T_{2}-T_{1}}$$

se trouve presque dans toutes ces formules, et il peut être écrit plus simplement. Comme nous nous occupons d'une machine construite (sans espace nuisible), nous supposons que les quantités t_2 , t_1 , t_2 , et x_2 soient connues d'avance, ainsi que V_1 et ε . On calcule alors d'abord la masse M de liquide et de vapeur par coup de piston à l'aide de l'équation

$$(412) V_1 = M(x_2u_2 + \sigma),$$

et puis le travail disponible par coup de piston d'après l'équation

(413)
$$L_{m} = \frac{M(x_{1}r_{1} + q_{2} - q_{0})}{AT_{2}}(T_{2} - T_{1}).$$

En divisant ces deux équations membre à membre, on a pour le facteur écrit ci-dessus, le rapport

$$\frac{\mathbf{V_1}}{\mathbf{L_m}}$$

et quand on met ensuite dans la dernière équation, à la place de M, la masse de vapeur et de liquide par seconde, c'està-dire $\frac{2n}{60}M$, n étant le nombre de tours de la machine par seconde, on trouve le travail disponible de la machine par seconde en kilogrammètres. Enfin si l'on divise par 75, on ob-

t le travail disponible en chevaux-vapeur:

$$N_{m} = \frac{2 n}{60 \times 75} M (x_{2}r_{2} + q_{2} - q_{0}) \frac{T_{2} - T_{1}}{AT_{2}}.$$

orsque les quantités M et L_m ont été calculées d'avance les simplifications qu'on vient d'indiquer, on obtient, r les différentes pertes d'effet, les expressions suivantes : Perte d'effet provenant de l'imperfection du cycle, d'après équations (398) et (399),

5)
$$\zeta_{1} = \frac{M}{AL_{\alpha}} \left[T_{1}(\tau_{2} - \tau_{1}) - \frac{T_{0}}{T_{2}}(q_{2} - q_{1}) \right];$$

° Perte d'esset causée par une détente incomplète, d'après juation (403),

6)
$$\zeta_{2} = \mathbf{I} - \zeta_{1} - \frac{\mathbf{V}_{1} p_{2}}{\mathbf{L}_{\infty}} \left(\frac{\mu - \varepsilon^{\mu - 1}}{\mu - 1} - \frac{p_{1}}{p_{2} \varepsilon} \right);$$

Perte d'effet occasionnée par la différence des presns à l'entrée du cylindre et dans la chaudière, d'après juation (406),

$$\zeta_3 = \alpha \frac{\mathbf{V}_1 \, \mathbf{p}_2}{\mathbf{L}_m},$$

° Perte d'effet provenant de l'inégalité de la pression extéire et de la contre-pression, d'après l'équation (409),

8)
$$\zeta_4 = \beta \frac{\mathbf{V}_1 \, \mathbf{p}_1}{\varepsilon \, \mathbf{L}_m};$$

° Perte d'effet due à la résistance constante qui a lieu dans nachine, d'après l'équation (411),

$$\zeta_{s} = \frac{f V_{i}}{\varepsilon L_{m}};$$

· Perte d'esset provenant de la résistance variable,

۲.

ous obtenons maintenant le véritable rendement n de notre :hine à vapeur, en additionnant toutes ces pertes d'esset

et retranchant leur somme de 1:

$$\eta = I - (\zeta_1 + \zeta_2 + \ldots + \zeta_4).$$

Substituons à ζ_1, ζ_2, \ldots leurs valeurs données ci-dessus : en rappelant que le rapport $\frac{V_1}{\epsilon}$ est égal au volume total V du cy-lindre, et en réduisant, nous aurons

(420)
$$\eta = \frac{V p_2}{L_m} \left[\varepsilon \frac{\mu - \varepsilon^{\mu - 1}}{\mu - 1} - \frac{(1 + \beta)p_1 + \alpha \varepsilon p_2 + f}{p_2} \right] - \zeta L$$

Cette formule peut donc aussi déterminer directement le rendement η de notre machine. Mais, si nous désignons par L son travail utile par coup de piston, on a aussi

$$L_n = \eta L_n$$

et comme il y a, d'après les observations saites ci-dessus, entre le coessicient d de M. de Pambour et notre perte d'esset L le relation

$$\delta L = \zeta L_{n}$$

on peut trouver directement le travail de la machine par com de piston à l'aide de l'expression suivante, lorsqu'on présère; introduire le coefficient de M. de Pambour :

(421)
$$L_{\epsilon} = \frac{Vp_{1}}{(1+\delta)} \left[\frac{\mu\epsilon - \epsilon^{\mu}}{\mu - 1} - \frac{(1+\beta)p_{1} + \alpha\epsilon p_{2} + f}{p_{2}} \right].$$

Désignons par F la section du piston et par s la longueur de sa course, on a V = Fs; soit n le nombre des tours de la machine par minute; en multipliant le second membre de l'équation précédente par $\frac{2n}{60}$, on a le travail de la machine par seconde, et en divisant par 75 on a le travail effectif N, en chevaux-vapeur :

(422)
$$N_o = \frac{Fsnp_1}{30 \times 75(1+\delta)} \left[\frac{\mu \varepsilon - \varepsilon^{\mu}}{\mu - 1} - \frac{(1+\beta)p_1 + \alpha \varepsilon p_2 + f}{p_2} \right].$$

Remplaçons enfin la quantité $\frac{sn}{30}$ par la vitesse moyenne du

Aston c, nous aurons alors une formule pouvant servir au alcul d'une machine nouvesle; on pourrait au moins déterminer la section F du piston, si l'on avait trouvé par des expériences les quantités δ, β, α et f. Cette formule n'est appliable, il est vrai, qu'à une machine sans espace nuisible; mais, sous d'autres rapports, elle est présérable à celle de M. de Pambour, car elle tient compte de la quantité d'eau qui est entraînée mécaniquement par la vapeur, puisque la valeur de la été déterminée à l'aide de l'équation (259), p. 335, d'après la composition du mélange. Nous reprendrons d'ailleurs le colcul d'une machine à construire; appliquons maintenant les théorèmes précédents à un exemple numérique.

EXEMPLE. — Dans la chaudière à vapeur d'une machine à moyenne pression avec détente et condensation, la pression l'ormale p, est de 4^{atm} , 5, et la pression p_i dans le condenseur est de 0^{atm} , 1. Le diamètre du cylindre à vapeur est de 0^{m} , 550, la longueur de la course du piston $s = 1^{\text{m}}$, 250. La machine, lui, d'après notre hypothèse, n'a pas d'espace nuisible, sait tours par minute, et la vitesse moyenne du piston est, l'après cela, $c = 1^{\text{m}}$, 25.

Le rapport de détente est

$$\varepsilon = \frac{1}{6}$$
.

Une pareille machine est désignée dans la pratique, d'après MM. Morin et Poncelet, comme une machine de 30 chevaux effectifs.

Nous allons étudier cette machine à l'aide de nos formules, en faisant deux hypothèses différentes : nous supposerons d'abord que la vapeur qui arrive de la chaudière soit pure, sans mélange d'eau, c'est-à-dire qu'on ait $x_2 = 1$; puis que le mélange de vapeur et d'eau contienne 15 pour 100 d'eau, c'est-à-dire qu'on ait $x_2 = 0,85$.

Pour cette machine, la section du piston est $F = o^{mc}$, 23758; le volume du cylindre sera $V = F_s = o^{mc}$, 29698, et le volume que le piston parcourt pendant l'entrée de la vapeur sera $V_1 = \varepsilon V = o^{mc}$, 04949.

Si nous supposons $x_1 = 1$, comme la valeur de u_1 qui con respond à une pression de $4^{at\dot{a}}$, 5 est 0,4004, on a, pour le quantité de vapeur par coup de piston,

$$\mathbf{M} = \mathbf{o}^{kil}$$
, 1233.

L'équation (4:3) donne, pour le travail disponible par come de piston.

$$L_m = 7669^{kgm}, 48.$$

Pour avoir la quantité de chaleur et le travail disponible par seconde, il saut multiplier les deux valeurs précédentes par $\frac{2n}{60}$; notre machine saisant 30 tours par minute, ces valeurs donnent aussi le travail disponible par seconde.

Le travail disponible est exprimé aussi, d'après l'équation (414), par

Nous venons de dire que cette machine est considérée dans la pratique comme une machine de N = 30 chevaux; en d'autres termes, on suppose que le rendement soit

$$\frac{N}{N_{\bullet}} = 0,293.$$

Mais le travail N est, comme on sait, plus grand en réalité, et c'est pour cela que le vrai rendement de cette machine est plus grand. Quand le constructeur donne notre machine comme une machine de 30 chevaux, cela veut dire qu'il ne garantit qu'un effet utile de 29,3 pour 100 du travail disponible.

Déterminons maintenant le véritable rendement de cette machine, en calculant les diverses pertes d'effet d'après les indications précédentes.

La perte d'effet due à l'imperfection du cycle se calcule d'après l'équation (415); nous y faisons $T_{\bullet} = T_{\bullet}$, parce qu'ici la température de l'eau d'alimentation T_{\bullet} est identique à la température T_{\bullet} qui règne dans le condenseur; on trouve, à l'aide de la Table X, pour la température de la chaudière,

 $t_2 = 148^{\circ}$, 29, $\tau_2 = 0.43761$, et, pour la température du condenseur, $t_1 = 46^{\circ}$, 21, $\tau_1 = 0.15561$ (*):

$$\zeta_1 = 0,0772.$$

La deuxième perte d'effet provient d'une détente incomplète; le rapport de la détente est de $\frac{1}{4}$ dans notre machine, et on a pris $\mu = 1,135$ pour exposant de la courbe adiabatique qui correspond à $x_2 = 1$, d'après l'équation (259). On trouve, avec ces données,

$$\frac{\mu-\varepsilon^{\mu-1}}{\mu-1}=2,59153$$

pour l'expression qui figure dans l'équation (416), et il vient, pour la perte d'effet due à une détente incomplète,

$$\zeta_2 = 0,1852.$$

Supposons, en outre, que la différence entre la pression dans la chaudière et la pression à l'entrée du cylindre soit de 7,5 pour 100, $\alpha = 0.075$ d'après l'équation (404); nous trouvons, à l'aide de l'équation (417), pour la perte d'effet provenant de cette différence,

$$\zeta_{1} = 0,0225.$$

La pression dans le condenseur a été supposée de o^{atm} , 1; prenons pour la véritable contre-pression $p'_1 = o^{atm}$, 2, $\beta = 1$ d'après l'équation (407); la perte d'esset provenant de l'inégalité de la contre-pression et de la pression extérieure sera donc, d'après l'équation (408),

$$\zeta_1 = 0.0400.$$

$$\tau = \int_0^{\ell} \frac{dq}{T} = 2,431854.\log \frac{273 + \ell}{273} - 0,0002057.\ell + 0,00000045.\ell^2.$$

(Voy·ez p. 313 et 314.)

^(*) Ces valeurs de τ ne se trouvent pas dans le tableau auxiliaire de la page 307; mais si l'on se sert de l'équation (190) de M. Regnault (p. 254) pour déterminer la chaleur du liquide q, on peut calculer ces valeurs à l'aide de la formule

En supposant que la résistance constante, réduite à l'unité de surface du piston, soit de o^{atm}, 07, c'est-à-dire en posant (voyez p. 499)

$$f = 0.07 \times 10334 = 723^{kil}, 38,$$

on trouve, par l'équation (419), que la perte d'effet due aux résistances constantes de la machine est

$$\zeta_{i} = 0,0280.$$

Je suppose la perte d'effet ζ , qui correspond aux résistances variables proportionnelle au travail disponible, et je l'évalue (') égale à

$$\zeta_{\bullet} = 0,0850.$$

En additionnant toutes ces pertes d'effet et en retranchant leur somme de l'unité, je trouve, pour le véritable rendement n de cette machine à vapeur,

$$\eta = 0,5621.$$

Nous avons trouvé pour le travail disponible de la machine

$$N_{m} = 102,26$$
 chevaux-vapeur.

En multipliant N_m par γ_i , j'obtiens, comme valeur du travail effectif,

$$N_e = 57,480$$
 chevaux-vapeur.

Pour montrer l'influence qu'exerce la quantité d'eau mélangée mécaniquement avec la vapeur, j'ai repris les calculs précédents, en supposant $x_2 = 0.85$; de sorte que le mélange de vapeur et de liquide qui vient de la chaudière entraîne avec lui 15 pour 100 d'eau. Les résultats des calculs sont rassemblés ci-dessous; on a répété les résultats précédents pour

^(*) J'ai choisi les quantités α , β , f et ζ_6 en m'appuyant sur les résultats généraux de la pratique ordinaire; mais il est évident qu'il faut dorénavant déterminer exactement ces quantités : ce qui ne peut offrir de difficultés.

EXAMEN D'UNE MACHINE A VAPEUR.

iliter la comparaison; on a pris, dans les deux cas, les mêmes efficients α , β , f et ζ_{ϵ} .

Valeurs de x_{i} .

| | valouts do x g. | |
|---|-----------------|--------------|
| Poids du mélange de vapeur et de liquide | $x_1 = 1$ | $x_3 = 0.85$ |
| en kilogrammes par secondeM | 0,1233 | 0,1450 |
| Poids de la vapeur $\mathbf{M} x_2$ | 0,1233 | 0,1231 |
| Poids de l'eau entraînée $M(1-x_2)$ | 0. | 0,0218 |
| Travail disponible en chevaux-vapeur.N _m | 102,26 | 105,30 |
| Perte d'effet due à l'imperfection du | | |
| cycleξ | 0,0772 | 0,0882 |
| Perte d'effet due à la détente incom- | | |
| plèteξ, | 0,1852 | 0,1894 |
| Perte d'effet provenant de l'inégalité de | | |
| la pression de la chaudière et de celle | | |
| de la vapeur à son entrée dans le cy- | | |
| lindre ζ_3 | 0,0225 | 0,0218 |
| Perte d'effet provenant de l'inégalité de | | |
| la contre-pression et de la pression | | |
| extérieureζ | 0,0400 | 0,0388 |
| Perte d'effet provenant de la résistance | | |
| constante due au frottementζ, | 0,0280 | 0,0272 |
| Perte d'effet provenant de la résistance | | |
| variable due au frottement ζ_{s} | 0,0850 | 0,0850 |
| Rendement de la machine | 0,5621 | 0,5496 |
| Travail effectif en chevaux-vapeurN, | 5 7,480 | 57,873 |

Les différents nombres de ce tableau ne peuvent prétendre une grande exactitude; mais je crois avoir montré, par xemple précédent, que la marche qui a été suivie nous rmet d'approfondir la machine à vapeur. Quand nous auns déterminé la perte correspondant à l'espace nuisible, sus reviendrons sur la discussion et sur la comparaison des fférentes pertes d'effet. En ce moment, nous nous contencons d'insister sur la valeur du rendement et du travail efetif. On voit d'abord que le vrai effet N, de la machine à peur proposée, mesuré en chevaux-vapeur, est presque actement le même dans les deux cas, que la vapeur soit

sèche et saturée, ou bien humide (avec 15 pour 100 d'eau) ('; le le le le même pour le rendement et pour le travail disponible. Lorsque la vapeur entraîne en sortant de la chaudière 15 pour 100 d'eau, le rendement est diminué de

$$0,5621 - 0,5496 = 0,0125;$$

cette quantité d'eau produit donc une perte de travail de 1,2 pour 100 environ, laquelle ne se manifeste pas dans nos machines à vapeur par un changement dans le travail effectil, mais par une augmentation dans la consommation du combustible.

La quantité de chaleur qu'il saut sournir à la chaudière est, d'après l'équation (393), quand on a mis à la place de M se valeur tirée de l'équation (412),

$$Q = \frac{x_1 r_1 + q_1 - q_2}{x_1 u_1 + \sigma} V_1.$$

Désignons par Q' cette quantité de chaleur, quand la vapeur est sèche (x, = 1); alors

$$Q' = \frac{r_1 + q_1 - q_2}{u_1 + \sigma} V_1;$$

d'où l'on tire

$$\frac{Q}{Q'} = \frac{(x_1 r_1 + q_2 - q_4)}{(r_2 + q_2 - q_4)} \frac{(u_2 + \sigma)}{(x_2 u_2 + \sigma)}.$$

Il faut faire $q_* = q_1$, puisque la machine considérée est à condensation.

On peut calculer directement, à l'aide de cette formule, l'influence que l'eau mélangée à la vapeur exerce sur l'augmentation de la chaleur ou du combustible. Le rapport $\frac{Q}{Q'}$ est d'ailleurs égal au rapport des valeurs du travail disponible; on

^(*) Lorsqu'on calcule la même machine avec les formules de M. de Pambour, en admettant aussi qu'il n'existe pas d'espace nuisible, on trouve, pour le travail effectif, 57.09 chevaux-vapeur.

a donc ici

$$\frac{Q}{Q'} = \frac{105,30}{102,26} = 1,0298.$$

De là je conclus que, dans notre machine (sans espace nuisible), l'eau mêlée à la vapeur n'a augmenté la dépense de combustible que de 3 pour 100 environ, tandis que le rendement n'a été diminué que de 1,2 pour 100. Cela vient de ce que le travail effectif est un peu plus fort avec la vapeur humide qu'avec la vapeur sèche et saturée, la valeur de μ étant un peu plus petite dans le premier cas, et, par suite, la courbe adiabatique ne se rapprochant pas aussi rapidement de l'axe des abscisses.

La quantité de vapeur par heure et par cheval-vapeur (effectif) se calcule, du reste, dans les deux cas, à l'aide de l'expression

$$\frac{3600 \,\mathrm{M}\,x_2}{\mathrm{N}_{\bullet}} = 7,72 \,\mathrm{et}\, 7,66,$$

et ensin on a pour la quantité de chaleur qu'il faut sournir par heure à la chaudière,

$$\frac{3600 \,\mathrm{M}\,(x_1\,r_2+q_2-q_0)}{\mathrm{N}_a} = 4675^{\mathrm{ral}} \quad \mathrm{et} \quad 4782^{\mathrm{cal}}.$$

(Voyez le Tableau, p. 462 et 465.) Quand on compare ces nombres à ceux que nous donne l'expérience journalière, ils paraissent avantageux : c'est que nous n'avons pas tenu compte de l'espace nuisible, dont nous allons maintenant nous occuper.

2. Machine à vapeur avec espace nuisible. — L'espace nuisible exerce une influence importante sur le rendement. Ses inconvénients résultent principalement de ce que l'on introduit la vapeur de la chaudière dans un espace contenant de la vapeur à une faible tension; de sorte que la machine dépense plus de vapeur qu'une machine sans espace nuisible. Il est vrai que le travail qui correspond à cette masse additionnelle de vapeur n'est pas entièrement perdu, puisqu'elle participe à la détente. Malgré cela, la perte de travail est en-

core assez grande pour qu'on ne puisse pas négliger l'influence de l'espace nuisible dans l'appréciation des machines. En tenant compte de cette influence, on rend à la vérité les formules plus compliquées; aussi, pour que le lecteur puisse suivre plus facilement mes raisonnements, j'ai étudié d'abord la machine à vapeur sans tenir compte de son espace nuisible. Nous allons maintenant nous en occuper.

Supposons qu'au moment où la vapeur entre dans le cylindre, le piston se trouve près de la fin de sa course et qu'il soit presque en repos. Soient M' la quantité de vapeur et de liquide qui se trouve derrière le piston, x' la quantité spécifique de la vapeur, t' et p' la température et la pression, t, et p, la température et la pression dans la chaudière; la quantité de chaleur Q' qu'il faut fournir à la chaudière pour remplir de vapeur (provenant de la chaudière) l'espace nuisible sera, d'après les indications des pages 373 et 374,

$$Q' = M' \left[q_2 - q' + x' u' \left(\frac{\rho_2}{u_2} - \frac{\rho'}{u'} \right) \right],$$

car l'introduction de la chaleur a lieu sous une pression à peu près constante.

Désignons toujours par M le poids du mélange de vapeur et de liquide qui serait fourni dans le cas où il n'y aurait pas d'espace nuisible, par x la quantité spécifique de la vapeur dans le mélange qui se rend de la chaudière au cylindre, et par x_2 la quantité spécifique de la vapeur à la fin de l'introduction de la vapeur, c'est-à-dire au commencement de la détente.

S'il n'y avait pas d'espace nuisible, la quantité de chaleur Q' qu'il faudrait introduire dans la chaudière pendant l'admission de la vapeur serait

$$Q'' = M x r_2.$$

On obtient la quantité de chaleur qu'il faut fournir à la chaudière par coup de piston pendant l'admission de la vapeur, quand il y a un espace nuisible, en faisant la somme des deux

quantités Q' et Q"

$$\mathbf{Q'} + \mathbf{Q''} = \mathbf{M} x r_2 + \mathbf{M'} \left[q_2 - q' + x' u' \left(\frac{\rho_2}{u_2} - \frac{\rho'}{u'} \right) \right].$$

On peut trouver encore une autre expression de cette quantité. Appelons M, la quantité de vapeur et de liquide qui passe véritablement dans le cylindre par coup de piston: la quantité de vapeur effective par coup de piston est donc M, x. Comme cette quantité est produite dans la chaudière sous la pression constante p_2 , la quantité de chaleur qu'elle dépense est M, xr_2 , et cette valeur est identique avec celle de Q' + Q'' que nous venons de calculer.

Nous avons donc l'équation

(423)
$$\mathbf{M}_{\bullet} r x_{1} = \mathbf{M} x r_{2} + \mathbf{M}' \left[q_{1} - q' + x' u' \left(\frac{\rho_{2}}{u_{1}} - \frac{\rho'}{u'} \right) \right].$$

Le second terme du deuxième membre représente ce qu'il faut ajouter à la quantité de chaleur que prend une machine sans espace nuisible pour avoir la quantité de chaleur nécessaire à une machine avec espace nuisible.

Soient maintenant V' le volume de l'espace nuisible et, 'comme précédemment, V, le volume que parcourt le piston pendant l'introduction de la vapeur; on a

(424)
$$V' = M'(x'u' + \sigma),$$

$$(425) V_1 = M(x u_2 + \sigma);$$

d'où l'on tire

$$\mathbf{V}' + \mathbf{V}_1 = \mathbf{M}(x u_2 + \sigma) + \mathbf{M}'(x' u' + \sigma).$$

Mais, en réalité, c'est la masse M, qui passe dans le cylindre, et la quantité spécifique de vapeur, au commencement de la détente, doit être désignée par x. Nous avons donc aussi

$$\mathbf{V}' + \mathbf{V}_1 = (\mathbf{M}_e + \mathbf{M}')(x_2u_2 + \sigma).$$

En égalant les deux valeurs de V' + V₁, il vient donc

$$(\mathbf{M}_2 + \mathbf{M}')(x_2 u_2 + \sigma) = \mathbf{M}(xu_2 + \sigma) + \mathbf{M}'(x'u' + \sigma).$$

mule que x, > x, c'est-à-dire qu'il y a évaporation d'une tie de l'eau mélangée avec la vapeur.

Le résultat remarquable a été énoncé pour la première sois M. Clausius (*), qui y est arrivé par une marche dissénte, et qui l'a représenté par d'autres sormules. En rapproent ce résultat de ceux qu'on a déjà obtenus, on peut dire le résultat de ceux qu'on a déjà obtenus, on peut dire le résultat de ceux qu'on a déjà obtenus, on peut dire le résultat de ceux qu'on a déjà obtenus, on peut dire la vapeur dans le cylindre, et condensation partielle penle la détente.

On peut transformer encore l'équation (427). Lorsqu'on nése la quantité σ dans les équations (424) et (427), ce qui permis dans la plupart des cas, on trouve

$$\mathbf{M}' = \frac{\mathbf{V}'}{x'u'}$$
 et $\mathbf{M} = \frac{\mathbf{V}_1}{xu_2}$.

So une course, ε' le rapport $\frac{V'}{V}$ et ε le rapport de détente $\frac{V_i}{V}$; son a

$$\frac{\mathbf{M}'}{\mathbf{M}} = \frac{\epsilon'}{\epsilon} \frac{\alpha u_2}{\alpha' u'}.$$

En outre, en négligeant la quantité $q_2 - q'$ dans l'équa- (427), ce qui est permis tant qu'on peut négliger σ delt x'u', on trouve

$$= x \left[1 + \frac{\varepsilon' u_1}{\varepsilon r_1} \left(\frac{\rho'}{u'} + A p_1 \right) \right],$$

nstances qui influent le plus sur le changement de la quané spécifique de vapeur pendant l'admission de la vapeur. Les résultats précédents subissent un petit changement and on tient compte, comme l'a fait M. Clausius (loco citato),

la différence qui existe entre la pression dans la chaudière a pression à l'entrée du cylindre. Mais les formules se comquent tellement, qu'il devient difficile de les suivre. En

^{&#}x27;) Mémoires déjà cités.

outre, nous n'avons aucun moyen de déterminer exactement cette dissérence de pression. Jusqu'à ce que nous sachions he mesurer, je considère l'emploi des sormules simples données plus haut comme parsaitement sussisant pour la pratique.

Voulant montrer combien est facile l'usage de ces formules, je reviens à l'exemple précédent (p. 503).

Je suppose que la quantité spécifique de vapeur dans le mélange qui vient de la chaudière soit x = 0.85, que l'espece nuisible V' soit les 0.05 de tout l'espace parcouru par le piston (M. de Pambour adopte ce nombre pour moyenne), et je prends

$$V_1 = o^{mc}, o4949,$$
 $V' = o, o5 \times V = o^{mc}, o1485,$
 $\varepsilon' = o, o5 \quad \text{et} \quad \varepsilon = \frac{1}{6}.$

On déduit d'abord de l'équation 425

$$M = 0,1450.$$

Nous avons pris la contre-pression $p'_1 = o^{atm}, 2$; si j'admets, pour plus de simplicité, que la machine travaille sans compression, cette valeur sera aussi celle de la pression dans l'espace nuisible au commencement de l'admission de la vapeur, et d'après la Table X (de l'Appendice), u' = 7,5421; en supposant qu'on se soit servi d'une vapeur sèche et saturée, on aura x'=1, et l'équation (424) donnera alors, pour la masse N',

$$M' = o^{kil}, ooig7.$$

Pour trouver le poids M, de liquide et de vapeur qu'il faut fournir à cette machine par coup de piston, il suffit de mettre les valeurs précédentes de M et M' dans l'équation (423 et d'y substituer en même temps les fonctions de la température correspondant à la pression de la vapeur $p_1 = 4^{\text{atm}}$,5 et à la pression p', fonctions qu'on trouve dans la Table X. On obtient ainsi

$$M_{\bullet} = 0^{kil}, 1820.$$

La quantité de vapeur contenue dans ce mélange est

$$M_{\bullet}x = o^{kil}, 1547,$$

et la quantité de liquide

$$M_{\bullet}(1-x)=0^{kil},0273.$$

Le poids du mélange, quand on saisait abstraction de l'espace nuisible, était seulement o^{kil}, 1450.

La machine exécutant 30 tours par minute, et par suite 60 coups de piston, les nombres que nous venons de donner conviennent pour une seconde de temps.

On trouve la quantité spécifique de la vapeur x, à la fin de l'admission, en mettant les nombres obtenus dans l'équation (426); on obtient

$$x_2 = 0.871$$

valeur plus grande que celle de x. La quantité de vapeur contenue dans le cylindre, au commencement de la détente, est donc

$$M_{\bullet}x_{2} = 0^{kil}$$
, 1585,

et la quantité d'eau

$$M_{\bullet}(1-x_2)=0^{kil},0235.$$

Lorsque la masse de vapeur et de liquide M, qu'on emploie par coup de piston, est déterminée d'après la manière indiquée, on trouve le travail disponible à l'aide de l'équation (4:3), dans laquelle on met cette valeur de M, à la place de M et x à la place de x_1 ; cela donne

(429)
$$L_m = \frac{M_e(xr_2 + q_2 - q_0)}{AT_2}(T_2 - T_1).$$

Quand la machine fait n tours par minute, l'équation (414) donne pour le travail disponible en chevaux-vapeur,

(430)
$$N_m = \frac{2n}{60.75} M_{\bullet} (xr_2 + q_2 - q_{\bullet}) \frac{T_2 - T_1}{AT_2}$$

En appliquant cette formule à la machine en question, on

obtient, pour le travail disponible par coup de piston,

$$L_{m} = 9912^{kil},68,$$

et par seconde

$$N_n = 132,169$$
 chevaux-vapeur.

(Voyez p. 507, où l'on a trouvé, en ne tenant pas compte de l'espace nuisible, N_a = 105,30 chevaux-vapeur.)

Les résultats des calculs précédents sont vrais à condition qu'il n'y ait dans l'espace nuisible, au commencement de l'entrée de la vapeur, que de la vapeur saturée non mêlée d'eau. Pour rendre compte de l'influence de l'eau qui pour rait être mélangée par hasard à la vapeur, j'ai calculé aussi le même exemple en supposant l'unité de poids du mélange composée de o^{kil}, 40 d'eau et de $x' = o^{kil}$, 60 de vapeur. J'ai trouvé pour la quantité de vapeur et de liquide qui remplit l'espace nuisible, M' = 0.00328; pour la masse qu'il saut prendre dans la chaudière M_e=0,1831, et pour la quantité spécifique de vapeur au commencement de la $x_1 = 0.862$: les dernières valeurs des deux masses qui ont le plus d'importance ici dissèrent à peine de celles que nous avons trouvées tout à l'heure pour x'=1. Nous pouvons conclure de là que la présence de l'eau dans l'espace nuisible exerce une faible influence dans les circonstances ordinaires.

Cela se déduit aussi directement des formules (423) à (426); dans la première de ces équations, on peut toujours négliger la quantité q_2-q' , qui est relativement très-petite; on obtient alors

$$\mathbf{M}_{e} x r_{2} = \mathbf{V}_{1} \frac{r_{2}}{u_{2}} + \mathbf{V}' \left(\frac{\rho_{2}}{u_{2}} - \frac{\rho'}{u'} \right)$$

et

$$(\mathbf{M}_{e}+\mathbf{M}')\,x_{2}\,u_{2}=\mathbf{V}_{1}+\mathbf{V}'.$$

Ces équations montrent que M_{\star} dépend presque uniquement du volume V', mais ne dépend pas de la manière dont l'espace nuisible est rempli, et que x_{\star} dissère très-peu de x_{\star} parce que M' est toujours très-petit par rapport à M_{\star} .

Il nous reste à montrer de quelle manière on peut déterpriner les différentes pertes d'effet et le rendement, en tenant compte de l'espace nuisible.

Nous conserverons d'ailleurs les hypothèses faites précéelemment (p. 477), et nous effectuerons des calculs analogues ceux de la page 479.

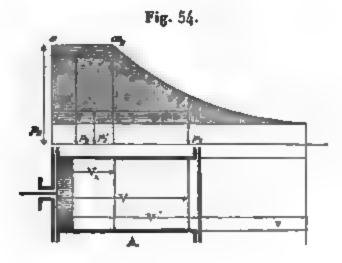
Au commencement de la détente, il y a dans le cylindre une quantité de vapeur et de liquide $M_* + M'$; la quantité spécifique de la vapeur est x_2 , et par suite le volume de cette masse a pour expression $(M_* + M')(x_1 u_2 + \sigma)$; au commencement de l'entrée de la vapeur, l'espace nuisible contient la masse M', et son volume est par suite $M'(x'u' + \sigma)$; on déduit de là, pour le volume que parcourt le piston pendant l'admission de la vapeur,

$$\mathbf{V}_1 = (\mathbf{M}_{\bullet} + \mathbf{M}')(x_1 u_1 + \sigma) - \mathbf{M}'(x'u' + \sigma);$$

l'expression du travail effectué pendant l'admission sera

(431)
$$L' = [(M_s + M')(x_1u_2 + \sigma) - M'(x'u' + \sigma)]p_1.$$

Si l'on continue la détente jusqu'à ce que la pression soit



clescendue à la pression extérieure p_i , on aura pour le travail de la détente, lequel était représenté précédemment par l'équation (386):

Comme le piston parcourt en revenant l'espace

$$(\mathbf{M}_{\epsilon}+\mathbf{M}')(\mathbf{x}_{1}\mathbf{u}_{1}+\sigma)-\mathbf{M}'(\mathbf{x}'\mathbf{u}'+\sigma),$$

on a pour le travail de la contre-pression

(433)
$$L''' = [(M_{\sigma} + M')(u_1x_1 + \sigma) - M'(x'u' + \sigma)]p_1$$

Le travail total qu'on gagne par coup de piston est donc, en unités de chaleur,

$$AL = A(L' + L'' - L'''),$$

et ce travail est représenté par la totalité de la surface ombrée de la fig. 54.

En substituant dans cette formule les expressions de L', L' et L'' que nous venons de trouver, et en négligeant tous les termes qui contiennent σ comme des quantités très-petites, on trouve

$$AL = (M_0 + M')(q_2 - q_1 + r_2x_2 - r_1x') - AM'x'u'(p_2 - p_1)$$

Substituons à la quantité spécifique de la vapeur x_i relative la fin de la détente, sa valeur donnée par l'équation (390), « retranchons ensuite les valeurs de AL du travail disponible AL que donne l'équation (429), nous trouverons, après quelque réductions, pour la perte de travail qui provient de l'imperfection du cycle et de l'influence de l'espace nuisible :

$$\begin{array}{c}
AL_{1} = \frac{M_{\sigma}}{T_{2}} [(q_{1} - q_{0})(T_{2} - T_{1}) + T_{1} T_{2}(\tau_{2} - \tau_{1}) \\
 - T_{1} (q_{2} - q_{1})] \\
+ M' [A' x' u'(p_{2} - p_{1}) - \frac{r_{2} x_{2}}{T_{2}} (T_{2} - T_{1}) \\
 - (q_{2} - q_{1}) + T_{1} (\tau_{2} - \tau_{1})] \\
- M_{\sigma} \frac{(x_{2} - x) r_{2}}{T_{2}} (T_{2} - T_{1}).
\end{array}$$

Mais le premier terme du deuxième membre est identique à l'expression (396) de la page 486; il représente donc la pere de travail qui est due à l'impersection du cycle, tandis que le deux autres termes expriment la perte de travail qui proviet

le l'espace nuisible. Séparons la formule en deux parties qui correspondent à ces deux pertes de travail, et divisons la pre-Dière par le travail disponible AL_m, donné par l'équation (429); In aura alors, comme à la page 487, la perte d'effet due à imperfection du cycle:

435)
$$\zeta_{1} = \frac{T_{1} T_{2} (\tau_{2} - \tau_{1}) - T_{0} (q_{2} - q_{1})}{(xr_{2} + q_{2} - q_{0}) (T_{2} - T_{1})}.$$

Cette perte d'effet se calcule donc à l'aide de la même formule, que la machine possède un espace nuisible ou non, pourvu toutefois qu'on désigne par x la quantité spécifique de la vapeur du mélange qui arrive de la chaudière.

Divisons d'autre part la seconde partie de l'équation (434) par AL_n ; nous trouvons la perte de travail qui provient de la présence seule de l'espace nuisible. Mais avant d'effectuer cette division, remplaçons $M_{\epsilon}(x_2-x)r_2$ par sa valeur tirée de l'équation (427), ce qui donne

$$\mathbf{M}_{2}(x_{2}-x)r_{2}=\mathbf{M}'[x'(\rho'+\mathbf{A}\,p_{2}u')-(q_{2}-q')-x_{2}r_{2}].$$

Portant cette expression dans la deuxième partie de l'équation (434), et faisant des réductions, on obtient la perte d'effet qui provient de l'espace nuisible:

$$\{\zeta_{1} = \frac{M'}{AT_{2}L_{m}} \{x'[AT_{2}u'(\rho_{2}-p_{1})-(\rho'+Ap_{2}u')(T_{2}-T_{1})] + T_{1}T_{2}(\tau_{2}-\tau_{1})-T'(q_{2}-q_{1})\}.$$

Dans les cas qui se présentent ordinairement dans la pratique, on peut négliger la différence des deux derniers termes du second membre de cette équation, comme étant très-petits relativement au premier terme, et remplacer M'x'u' par le volume V', tant que la quantité σ est négligeable dans l'expression $x'u' + \sigma y$ on obtient alors

(436')
$$\zeta_1 = \frac{V'}{L_m} \left[(p_2 - p_1) - \left(\frac{\rho'}{u'} + A p_2 \right) \frac{T_2 - T_1}{A T_2} \right]$$

Ces formules ne renserment pas rigoureusement, il est vrai, toute l'insluence de l'espace nuisible, parce que l'esset de la

détente dépend aussi de la grandeur de l'espace nuisible; je tiendrai compte de cette insluence en calculant la perte qui est causée par une détente incomplète. Étudions maintenant de plus près cette dernière perte d'esset.

D'après ce qui précède, on peut considérer comme connus la quantité spécifique de la vapeur x_2 et le volume du mélange $V' + V_1$ au commencement de la détente, et aussi le volume V' + V du mélange à la fin de la détente. Désignons par μ' l'exposant de la courbe adiabatique qui correspond à la quantité spécifique de la vapeur x_2 , et qui est déterminé par l'équation (259); alors l'équation (258), p. 333, donne pour le travail de la détente

$$\frac{(\mathbf{V}_1+\mathbf{V}')p_2}{\mu'-1}\left[1-\left(\frac{\mathbf{V}_1+\mathbf{V}'}{\mathbf{V}+\mathbf{V}'}\right)^{\mu'-1}\right].$$

Le travail effectué pendant l'admission de la vapeur et le travail de la contre-pression sont respectivement $V_1 p_2$ et V_{p_1} .

Le travail par coup de piston L' étant égal à la somme des deux premiers travaux diminuée du troisième, on a, en appelant, comme ci-dessus, ε le rapport de la détente $\frac{V_i}{V}$ et ε' le rapport du volume de l'espace nuisible au volume du cylindre $\frac{V'}{V}$,

(437)
$$L' = V p_2 \left\{ \varepsilon + \frac{(\varepsilon + \varepsilon')}{\mu' - 1} \left[1 - \left(\frac{\varepsilon + \varepsilon'}{1 + \varepsilon'} \right)^{\mu' - 1} \right] - \frac{p_1}{p_2} \right\}.$$

On a trouvé plus haut, pour la détente complète, $L = L_n - L_n$, L_1 étant déterminé à l'aide de l'équation (434). Retranchons L' de L; nous obtenons, pour la perte de travail par coup de piston due à une détente incomplète, $L_n - L_1 - L'$, et, par suite, pour la perte d'effet correspondante L_n .

$$\zeta_2 = r - \frac{L_r}{L_m} - \frac{L'}{L_m}.$$

Comme $\frac{L_1}{L_m}$ n'est autre chose que $\zeta_1 + \zeta_7$, quand on déduit ces deux dernières quantités des équations (435) et (436), la

esset qui provient de la détente incomplète a pour ex-

$$= \mathbf{I} - \zeta_1 - \zeta_2 - \frac{\mathbf{V} p_2}{\mathbf{L}_m} \left\{ \varepsilon + \frac{\varepsilon + \varepsilon'}{\mu' - \mathbf{I}} \left[\mathbf{I} - \left(\frac{\varepsilon + \varepsilon'}{\mathbf{I} + \varepsilon'} \right)^{\mu' - \mathbf{I}} \right] - \frac{p_1}{p_2} \right\}.$$

formule termine nos recherches, car les autres pertes e calculent exactement comme pour une machine ace nuisible, à l'aide des formules (417) à (419); il ement y mettre pour L_m sa valeur déduite de l'équa3).

urrait tout au plus calculer encore la compression de r derrière le piston et les pertes de travail et d'effet résultent. Je me dispense d'ajouter ici ces calculs, 'ils n'offrent aucune difficulté. Je me borne à remarles formules données n'éprouvent par là aucun chandans leurs formes; seulement la masse M' contenue pace nuisible, sa pression p' et sa quantité spécifique ir x' prennent d'autres valeurs. Le travail disponible change également, parce que le poids M, du de vapeur et d'eau augmente.

uons les formules précédentes à un exemple numéet prenons pour cela la machine déjà calculée plus e nous avons évaluée à 30 chevaux-vapeur (p. 503). space nuisible, nous posons $\varepsilon = 0,05$; pour la press cet espace, nous prenons $p' = 0^{\text{atm}}, 2$, et nous supue x' = 1, c'est-à-dire qu'il n'y ait que de la vapeur t sèche au commencement de l'entrée de la vapeur pace nuisible.

es données, on a déjà trouvé le poids de la masse de t de liquide que la chaudière fournit par coup de l est

$$M_e = 0^{kil}$$
, 1820.

intité de vapeur est $M_{\bullet}x = o^{kil}$, 1547; les deux nomrespondent aussi à une seconde de temps, puisque la fait 30 tours par minute.

ds du mélange qui remplit l'espace nuisible avait ur M' = 0,00197, et la quantité spécifique de la va-

peur dans le cylindre au commencement de la détente était $x_2 = 0.871$; enfin le travail disponible par coup de piston était

$$L_m = 9912^{kgm}, 68,$$

et par seconde

 $N_m = 132,169$ chevaux-vapeur.

Avec $x_1 = 0.871$, l'équation (259) donne $\mu' = 1.122$ pour l'exposant de la courbe adiabatique.

En adoptant la même marche que précédemment, on obtient :

| 1° La perte d'effet provenant de l'imperfection du cycle [équation (435)] | $\zeta_1 = 0.0882$ |
|--|---------------------------------------|
| 2° La perte d'effet provenant de l'espace nuisible [équation (436)] | ζ,= 0,0414 |
| 3° La perte d'effet provenant d'une détente in- complète [équation (438)] | $\zeta_2 = 0,2358$ |
| 4° La perte d'effet provenant de la différence des pressions de la chaudière et du cylindre [équation (417)] | د = 0.0174 |
| 5° La perte d'esset provenant de l'inégalité de la contre-pression et de la pression exté- | • |
| rieure [équation (418)] | |
| [équation (419)] | $\zeta_s = 0.0210$ $\zeta_s = 0.0850$ |

Lorsqu'on additionne toutes les pertes d'effet et qu'on les retranche de l'unité, on obtient le vrai rendement de cette machine

$$\mu = 0,4970,$$

et son travail effectif

 $N_e = \eta N_m = 65,69$ chevaux-vapeur (*).

Nous avons trouvé plus haut (p. 507), pour la même ma-

^(*) Lorsqu'on calcule la même machine d'après l'équation connue de M. de

chine, en supposant qu'il n'y ait pas d'espace nuisible, $\eta = 0.5496$, et $N_* = 57.873$ chevaux-vapeur. La quantité de vapeur nécessaire à cette machine par heure et par cheval (effectif) est

$$\frac{3600\,\mathrm{M}_{\bullet}x}{\mathrm{N}_{\bullet}}=8^{\mathrm{kil}},478\,$$

et la quantité de chaleur qu'il faut envoyer par heure et par cheval à la chaudière est

$$\frac{3600 \,\mathrm{M}_{\bullet}(xr_{2}+q_{2}-q_{0})}{\mathrm{N}_{\bullet}}=5287^{\mathrm{col}},_{1}.$$

(Comparez les indications correspondantes, p. 509.)

Supposons maintenant qu'on chausse la chaudière avec du charbon de terre, dont la chaleur de combustion est de 7500 calories, et que, conformément à l'expérience, il entre dans la chaudière les 0,527 de la quantité de chaleur qui devient libre sur la grille après une combustion complète (*); alors la quantité de chaleur qui entre dans la chaudière pour 1 kilogramme de charbon serait $0,527 \times 7500 = 3952^{cal},5$. La quantité de charbon qu'il saut consommer par heure et par cheval serait donc

$$\frac{5287,1}{3952,5}=1^{kil},338.$$

Pambour, qui est, avec nos notations,

$$N_{\epsilon} = \frac{Fc(\epsilon + \epsilon')(a + p_2)}{75(1 + \delta)} \left[\frac{\epsilon}{\epsilon + \epsilon'} + \log n \acute{e}p \left(\frac{1 + \epsilon'}{\epsilon + \epsilon'} \right) - \frac{a + f + p'}{(\epsilon + \epsilon')(a + p_2)} \right],$$

et dans laquelle on admet a = 3019, f = 766, $\delta = 0, 14$ et p' = 2650; il vient

$$N_e = 65, 13$$
 chevaux-vapeur,

nombre qui coıncide presque avec le mien. Je montrerai d'ailleurs plus tard que les formules de M. de Pambour, et aussi celles de MM. Morin et Poncelet, peuvent se déduire facilement de mes équations comme formules approximatives.

(*) Voyez le Mémoire de l'auteur : Sur l'emploi des ventilateurs pour activer le tirage dans le chauffage des chaudières à vapeur (Civilingenieur, t. IV, p. 127).

Comparé aux indications ordinaires, ce nombre paraît petit; mais cela s'explique par ce fait : que nous avons considéré une machine construite avec soin, qui travaille avec une forte (sextuple) détente et avec condensation. D'ailleurs le rendement calculé et le travail effectif sont sans doute encore un peu trop grands, parce que nous n'avons pas pu tenir compte de toutes les pertes de travail (par exemple des pertes de vapeur et de chaleur), et parce que les pertes d'effet calculées ne sont pas non plus déterminées assez exactement, à cause du manque de données expérimentales.

Mais les résultats de nos calculs sont très-utiles quand il s'agit de saire des comparaisons et des discussions.

On voit d'abord que la présence d'un espace nuisible augmente le travail effectif de la machine. Ce sait, que les formules de M. de Pambour indiquent également, s'explique simplement par l'augmentation du travail de la détente; la quantité de vapeur qui se détend est plus grande, et c'est pour cela que la courbe adiabatique se rapproche moins rapidement de l'axe des abscisses. Le rendement d'une machine avec espace nuisible est, dans tous les cas, d'autant plus petit que cet espace nuisible est plus grand; il est maximum, quand toutes les circonstances sont les mêmes, pour une machine sans espace nuisible; dans notre exemple, la dissérence des rendements est 0.5496 - 0.4970 = 0.0526, et c'est là la véritable perte qui provient de l'espace nuisible. La valeur qui a été indiquée dans le tableau précédent ne représente pas la perte entière, comme je l'ai déjà fait remarquer. L'espace nuisible change, comme le montrent les calculs précédents, les valeurs de presque toutes les pertes d'effet; il augmente les unes, notamment celle qui correspond à une détente incomplète, et diminue les autres. Je pense qu'il vaut mieux évaluer cette perte comme je l'ai sait, asin de donner sur cette question une vue d'ensemble, que représenter dans une seule expression toute l'influence de l'espace nuisible.

Quant au rendement de notre machine, que j'ai déjà désignée comme une machine construite avec soin, nous remarquerons que la valeur

$$n = 0,497$$

est à peu près celle qui est adoptée pour des turbines ordinaires. Je conclus de là que nos machines à vapeur peuvent Etre encore perfectionnées.

Un regard jeté sur le même tableau nous montre que, dans la pratique, on a suivi une bonne voie dans les efforts qu'on a faits pour améliorer les machines à vapeur.

La perte d'esset due à une détente incomplète se distingue des autres par son importance. On a donc eu raison de chercher à construire des machines (systèmes Woolf, Sims, Legavrian) qui aient une détente aussi grande que possible; mais il est aussi rationnel de chercher le rapport de détente le plus avantageux. Dans les machines sans condensation, on pourrait déjà réaliser une détente complète telle que la théorie l'indique; mais il n'en est pas de même pour des machines avec condensation à moyenne pression, car la condition d'une détente complète conduirait à des dimensions énormes pour le cylindre. La question est alors de trouver la limite, et il ne saut pas seulement tenir compte de l'emploi le plus savorable de la vapeur et du combustible, mais aussi de l'intérêt du capital nécessaire pour établir la machine (*).

On s'est efforcé aussi de construire les machines le plus simplement possible pour diminuer les résistances constantes et variables provenant du frottement; puis de disposer l'adnission et la sortie de la vapeur, et surtout la distribution de nanière à diminuer les pertes d'effet qui proviennent de la lifférence des pressions qui s'exercent dans la chaudière, le ylindre et le condenseur. Ensin, dans ces derniers temps, on diminué avec avantage l'espace nuisible dans les machines corliss. On peut donc dire que les constructeurs cherchaient

^(*) Voyez sur ces questions les excellents travaux de MM. Völkers et Gustave Christ : L'Indicateur, par Völkers; Rapport sur l'Indicateur de Völckers, par L. Schmidt, dans le Bulletin de la Société des Ingénieurs autrichiens, xve année, 193 et 217.

à perfectionner les machines à vapeur en diminuant les différentes pertes d'effet à la sois, mais d'une petite quantité chacune; nous voyons maintenant que cette marche est consorme à la théorie. C'est peut-être la meilleure preuve de la justesse des propositions que j'ai développées plus haut.

Il n'y a qu'une perte d'esset qu'on n'a pas considérée jusqu'à présent, et dont on n'a pas pu tenir compte : c'est celle qui provient de l'impersection du cycle. Quand nous comparons entre elles les dissérentes pertes d'esset que nous avons évaluées (p. 522), nous voyons que cette perte, désignée par 4, est notable.

Il est intéressant de chercher s'il ne serait pas possible de changer le cycle des machines à vapeur de telle sorte qu'il se rapprochât davantage du cycle complet que la théorie indique.

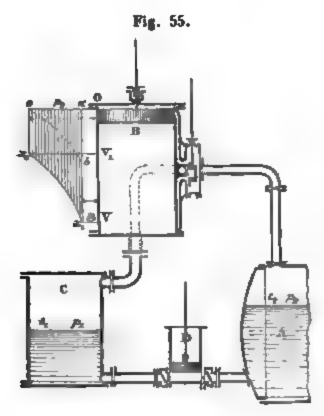
Je crois cela possible. Je vais exposer ici mes propresidées sur ce perfectionnement. Il importe, avant tout, de saire comprendre les désauts; quand on les connaîtra bien et qu'on sera convaincu de la nécessité d'y remédier, on trouvera bientôt les moyens de les saire disparaître complétement, ou au moins en partie.

Reprenons une machine qui travaille dans les conditions les plus favorables. J'ai déjà fait remarquer (p. 489) que l'emploi de la vapeur devant le piston (entrée et détente) est conforme à la théorie dans nos machines à vapeur, mais que l'imperfection provient de la manière dont se comporte la vapeur derrière le piston.

Dans le diagramme aox_2x_1b (fig. 55), la portion aob, qui contient toute l'imperfection du cycle, comme on l'a monté (p. 489), devrait disparaître.

Il est vrai que les véritables diagrammes obtenus à l'aide de l'indicateur ne renserment pas cette portion de surface, au moins dans la sorme indiquée ici; ces diagrammes ont presque la sorme x_2, x_1, bo , à laquelle conduit le cycle parsait. Mais il est inexact de tirer de la ressemblance qui existe entre un diagramme réel et celui qui correspond à un cycle parsait cette conclusion : que le cycle de nos machines à vapeur est un cycle parsait.

Voici quelle est la différence. Dans les machines réelles, nous ne poussons pas dans le condenseur ou dans l'atmo-



sphère toute la vapeur qui se trouve derrière le piston. Quand une partie est sortie, on ferme le tuyau d'échappement, spécialement dans les machines où la fermeture est opérée par des registres, et on comprime la vapeur qui reste. Il suit de là que l'espace nuisible contient, au commencement de l'admission, de la vapeur dont la pression est supérieure à la contre-pression ordinaire, et que, pour remplir cet espace nuisible, il faut moins de vapeur de la chaudière; la perte d'effet qui provient de la présence de cet espace est par suite diminuée. On a pensé qu'il serait avantageux de régler la compression de telle manière, qu'au commencement de l'admission l'espace nuisible fût rempli de vapeur ayant la pression de celle qui arrive de la chaudière. Il est possible qu'une compression effectuée de cette manière fasse complétement disparattre la perte d'effet due à l'espace nuisible; mais on ne doit pas oublier qu'on crée alors une nouvelle perte d'effet. laquelle provient de la compression, et on doit se demander si cette perte n'annule pas complétement le gain qu'on cher che à réaliser.

Il y a encore un autre point à considérer : pour neutraliser de cette manière l'esset de l'espace nuisible, il ne sussit pas de disposer la compression de sorte que finalement la pression de la vapeur dans l'espace nuisible soit égale à la pression qui règne dans la chaudière; il faut encore savoir si la composition du mélange contenu dans l'espace nuisible est celle de la vapeur nouvelle. Mais, dans la plupart des cas, la vapeur de l'espace nuisible est probablement surchaussée. Lorsque le piston rétrograde suivant le chemin x_1b (fig. 55), on fait sortir du cylindre le volume de vapeur qui correspond à ce trajet, et quand le piston se trouve en b, la vapeur qui est restée en arrière ne contient probablement que peu d'eau; si alors on comprime ce mélange, la compression sera généralement accompagnée de la vaporisation d'une partie ou bien de la totalité de l'eau qui existait au commencement (voyes p. 317); par suite, il peut arriver qu'à la fin de la compression la vapeur de l'espace nuisible soit surchaussée. Malheureusement on ne peut pas jusqu'ici savoir comment se sait le mélange de cette vapeur surchauffée avec la vapeur saturée qui vient de la chaudière; mais cette question importe peu en ce moment, mon but principal étant de montrer que, dans nos machines à vapeur, la compression est accompagnée d'une vaporisation de l'eau mêlée à la vapeur, et qu'il peut arriver dans certaines circonstances que la vapeur restée en arrière passe à l'état de surchausse.

Les choses sont bien autres dans une machine parsaite. La vapeur qui se trouve derrière le piston ne doit pas être expulsée en partie sur le trajet x_i b (fig. 55); mais toute la masse doit être conservée dans le cylindre, et, pendant que le piston décrit le chemin, x_i b, de la chaleur doit lui être soustraite sous une pression constante p_i (p. 456), de telle manière qu'il y ait dans le cylindre, au moment où le piston arrive à la position b, un mélange qui se transforme complétement en eau, si on le comprime sans lui envoyer ni lui soustraire de la chaleur. Pour abréger, je dirai que, dans un cycle complet, toute la vapeur qui reste doit être liquésiée pendant la période de compression, et cela exige simplement une certaine compres-

sion du mélange au moment où le piston occupe la position b; a valeur de x_4 , qui détermine cette composition, peut facilement se calculer d'après l'équation (367), p. 456.

Prenons, par exemple, une machine à vapeur sans condensation ($p_1 = 1$ atmosphère), qui travaille avec de la vapeur à samosphères; la formule citée donne pour ce cas (voyez 0.456)

 $x_1 = 0.0927.$

L'unité de poids du mélange contenu derrière le piston derrait donc être composée de okil, 0927 de vapeur et de okil, 9073 l'eau. On se demande naturellement si l'on ne peut pas réaiser cette composition du mélange et opérer ensuite la compression conformément à la théorie. Pendant le trajet x, b du piston, on pousse la vapeur considérée dans le condenseur ou dans l'atmosphère, et on ferme l'échappement quand le piston occupe la position b. Il s'agirait donc de remplacer derrière le piston cette quantité de vapeur par un poids d'eau égal, et d'établir en même temps la proportion de vapeur x_4 . On pourrait y arriver en injectant cette eau dans le cylindre au moment où le piston est en b, et en réglant convenablement la température de cette eau. Cette méthode n'est guère réalisable dans la pratique; au fond, on reviendrait aux machines ¿ condensation primitives, dans lesquelles on produisait la condensation en injectant de l'eau froide dans le cylindre nême. Mais je crois qu'il serait possible d'améliorer d'une utre manière le cycle des machines à vapeur et de le rapproher davantage du cycle parsait, en saisant simplement sonconner la pompe d'alimentation aussi comme pompe de comression. Par exemple dans une machine avec condensation, endant que le piston parcourt x_i b, on pourrait pousser la apeur qui se trouve derrière lui dans le condenseur, et la ompe d'alimentation devrait en même temps extraire du ondenseur un égal poids d'eau. Au moment où le piston est ans la position b, on interromprait la communication entre le ondenseur et le cylindre à vapeur, et on établirait une comnunication entre le cylindre à vapeur et le cylindre de la pompe d'alimentation. Pendant que le piston de la pompe d'alimentation continue à rétrograder en faisant le vide derrière lui, le reste de la vapeur qui se trouve dans le cylindre passerait dans la pompe d'alimentation et y serait liquéfiée par compression; au moment du coup de piston suivant, cette en serait resoulée dans la chaudière avec celle qui est extraite du condenseur.

Ainsi, suivant moi, le changement qu'il faudrait faire subir à nos machines à vapeur consisterait à faire la pompe d'alimentation à double effet, à agrandir son cylindre, afin qu'elle puisse aspirer non-seulement de l'eau, mais encore de la vapeur pendant la deuxième moitié de sa course. Dans les machines sans condensation, l'eau que la pompe d'alimentation aspire devrait être chauffée d'avance jusqu'à 100 degrés par les gaz qui sortent du foyer.

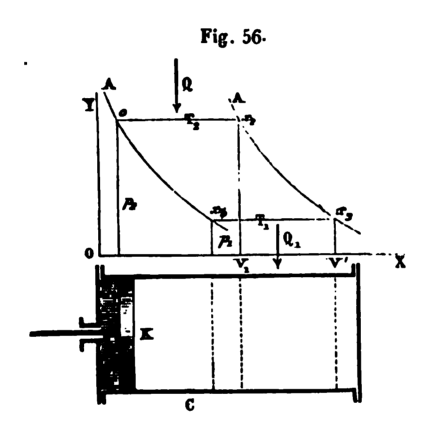
Cette idée me paraît très-réalisable, et je crois qu'on feril bien de la poursuivre. On pourrait objecter que la pompe d'alimentation prendrait des dimensions trop grandes, et que par là les résistances seraient notablement augmentées; je ne le crois pas; le cylindre de la pompe d'alimentation n'a nullement besoin d'avoir le volume qui correspond au trajet du piston a (fig. 55), parce qu'on peut comprimer déjà dans le cylindre, jusqu'à un certain point, la vapeur qui y reste, pour la pousser ensuite dans la pompe d'alimentation. L'idée fondamentale, qu'il ne faut pas perdre de vue ici, consiste en ce qu'il faut chauffer d'avance l'eau d'alimentation, à l'aide d'une compression de vapeur, jusqu'à une température voisine de celle de la chaudière, et ne point effectuer cette élévation de la température dans la chaudière même, par l'envoi de la quantifé de chaleur $M(q_2-q_1)$.

Je m'éloignerais trop du but que je me suis proposé dans cet Ouvrage, si je poursuivais plus loin ce sujet; mais je crois que plus tard on sera amené à chercher un nouveau perfectionnement de nos machines à vapeur dans la voie que je viens de proposer ou dans une voie analogue.

Pour terminer, nous examinerons encore plus attentivement les effets de la compression dans les machines construites,

un de reconnaître s'il faut sermer le tuyau d'échappement de a vapeur avant la sin de la course du piston, et comprimer a vapeur qui reste. Nous n'examinerons que le cas où l'on continue la compression précisément jusqu'à ce que la vapeur comprimée ait atteint la pression p_2 qui règne dans la chaudière; cela exige, il est vrai, que l'espace nuisible ait des dimensions déterminées; nous supposerons, dans ce qui suit, que cette condition soit remplie.

Représentons, dans la fig. 56, l'espace nuisible par la partie **ombrée**, près du piston K; supposons que la pression p' dans cet



espace soit égale à la pression p_2 de la chaudière, que la masse de vapeur et de l'iquide qui s'y trouve soit M', et que la quantité spécifique de la vapeur soit x'.

L'équation (423), p. 511, donne ici

$$M_{\bullet} = M_{\bullet}$$

cause de la relation $t' = t_2$; c'est-à-dire, dans le cas actuel, e poids de vapeur et de liquide qui entre dans le cylindre var coup de piston est le même que s'il n'y avait pas d'espace uisible. L'équation (426) donne, quand on se sert de la rela
ion précédente

439)
$$M(x-x_1) = M'(x_1-x'),$$

Equation qui nous permet de calculer la quantité spécifique34.

de la vapeur x, à la sin de l'admission; sa valeur est

$$x_2 = \frac{\mathbf{M} \, x + \mathbf{M}' \, x'}{\mathbf{M} + \mathbf{M}'}.$$

On voit que l'espace nuisible produit aussi dans ce cas un changement dans la quantité spécifique de la vapeur pendant l'admission; ce changement cesse d'avoir lieu si M' = 0, ou x = x', car alors on a $x_1 = x$.

Imaginons encore une machine à vapeur qui travaille dans les circonstances les plus savorables, qui sont les suivantes: 1° la pression de la vapeur dans le cylindre est égale à la pression de la chaudière pendant l'entrée de la vapeur; 2° la contrepression de la vapeur située derrière le piston est égale à la pression extérieure; 3° la détente est complète, c'est-à-dire la pression tinale après la détente est égale à la pression extérieure; 4° la machine possède un espace nuisible, et la compression de la vapeur se continue jusqu'à ce que la pression sinale y soit identique à la pression de la chaudière. Le diagramme de cette machine est représenté par la surface ox, x, x, (fig. 56), et il s'agit de calculer l'étendue de cette surface, ou, ce qui est la même chose, le travail de cette machine par coup de piston.

D'après nos notations M + M' kilogrammes de mélange se trouvent dans le cylindre au commencement de la détente, et le volume correspondant est $(M + M')(x, u, + \sigma)$; le volume de l'espace nuisible est, d'un autre côté, $M'(x'u, + \sigma)$; on obtient alors le travail L'effectué pendant l'admission de la vapeur, en multipliant l'accroissement du volume par la pression, ce qui donne en unités de chaleur

$$AL' = A p_2 [(M + M')(x_2 u_2 + \sigma) - M'(x'u_2 + \sigma)](^*).$$

Le travail de la détente, suivant la courbe $x_1 x_3$, est, d'après

^(*) Voyez p. 517.

[ui précède, si x_3 désigne la quantité spécifique de la var à la fin de la détente,

$$AL'' = (M + M')(q_2 - q_1 + x_2 \rho_2 - x_3 \rho_1).$$

in de la détente, le volume est $(M + M')(x_3 u_1 + \sigma)$, lis qu'au commencement de la compression, lorsque la ntité spécifique de la vapeur est x_4 , et que la masse de varet de liquide restée dans le cylindre est M', le volume $M'(x_4 u_1 + \sigma)$; d'après cela, on a, pour le travail effectué dant la sortie de la vapeur,

$$\mathbf{AL'''} = -\mathbf{A} p_1 \left[(\mathbf{M} + \mathbf{M'}) (x_3 u_1 + \sigma) - \mathbf{M'} (x_4 u_1 + \sigma) \right].$$

nfin le travail de la compression est

$$AL^{1} = -M'(q_2 - q_1 + x'\rho_2 - x_4\rho_1).$$

obtient maintenant le travail total L par coup de piston, dditionnant ces quatre quantités, et on trouve, après quels réductions faciles,

)

$$\begin{array}{l}
AL = M \left[q_{2} - q_{1} + x_{2} r_{2} - x_{3} r_{1} + A \sigma (p_{4} - p_{1}) \right] \\
+ M' \left[(x_{2} - x') r_{2} - (x_{3} - x_{4}) r_{1} \right].
\end{array}$$

s on a pour les deux courbes adiabatiques ox_4 et x_2x_3 313), les deux équations

$$\frac{x_3 r_1}{T_1} + \tau_1 = \frac{x_2 r_2}{T_2} + \tau_2,$$

$$\frac{x_4 r_2}{T_1} + \tau_1 = \frac{x' r_2}{T_2} + \tau_2,$$

it la première donne la valeur de $x_3 r_i$; la différence de deux équations donne la relation

$$(x_3-x_1)\frac{r_1}{T_1}=(x_2-x')\frac{r_2}{T_2}$$

n substituant dans l'équation (440) et négligeant le terme

 $A\sigma(p_2-p_1)$, comme une quantité très-petite, on trouve

$$AL = M \left[\frac{x_1 r_2}{T_1} (T_2 - T_1) + q_2 - q_1 - T_1 (\tau_2 - \tau_1) \right] + \frac{M'(x_1 - x') r_2}{T_2} (T_2 - T_1).$$

Ensin, en vertu de l'équation (439), cette équation peut s'écrire

(441)
$$AL = M \left[\frac{xr_2}{T_2} (T_2 - T_1) + q_2 - q_1 - T_1(\tau_2 - \tau_1) \right],$$

et elle conduit, sous cette forme, à une proposition remarquable. Cette équation est en esset identique à l'équation (392) développée pour le cas qui a été traité p. 481; seulement ici x désigne la quantité spécisique de vapeur du mélange qui vient de la chaudière, et dans l'autre cas x_1 désignait la même quantité.

De là le théorème suivant: Lorsque, dans une machine à vapeur ordinaire, on fait continuer la compression de la vapeur qui se trouve derrière le piston, jusqu'à ce que le mélange renfermé dans l'espace nuisible atteigne la pression qui règne dans la chaudière, la machine se comporte comme une machine sans espace nuisible, dans laquelle l'échappement de la vapeur se fait pendant toute la durée du coup de piston. Il suit de là que la compression n'est pas un perfectionnement du cycle proprement dit; quoique le diagramme coïncide par sa forme à celui d'une machine parsaite, il ne saut pas conclure de cette ressemblance que le cycle de notre machine soit un cycle parsait : le vrai diagramme, celui qui explique la nature même du cycle, est celui que représente la fig. 51 (p. 478).

Le tableau des nombres donnés pour l'exemple traité à la page 507 est donc applicable à la même machine à vapeur, ayant un espace nuisible, qu'elle travaille avec compression complète ou sans compression.

Nous déduisons de là cette règle pratique, qu'on doit continuer la compression de la vapeur derrière le piston, jusqu'à

e que la pression dans l'espace nuisible ait atteint la pression e la chaudière, pour être dans les meilleures conditions; le ravail effectif de la machine se trouve diminué, il est vrai, par cette compression; mais le rendement est augmenté. Ne concluons pas, je le répète, que cette manière d'opérer réalise un perfectionnement du cycle proprement dit. Un tel perfectionnement ne peut être obtenu que par le moyen que j'ai indiqué à la page 530.

V. — Calcul d'une machine à vapeur à construire.

Bien que j'aie tàché de réduire à leur forme la plus simple les formules développées jusqu'ici, ces formules ne sont néanmoins pas propres au calcul d'une machine que l'on veut construire. Mais il n'y a aucune difficulté à résoudre cette seconde partie de la question, en s'appuyant sur les mêmes principes.

J'adopte ici le diagramme de la fig, 54 (p. 517), comme le la Pambour et la plupart des auteurs. Soient V le volume varcouru par le piston pendant une course entière; p_1 la presion dans la chaudière, p_1 la pression extérieure, ε le rapport le détente, et ε' le rapport de l'espace nuisible à la capacité du ylindre. Le travail de la vapeur par coup de piston sera, d'a-rès l'équation (437),

442)
$$\mathbf{L}' = \mathbf{V} p_2 \left\{ \varepsilon + \frac{\varepsilon + \varepsilon'}{\mu - 1} \left[1 - \left(\frac{\varepsilon + \varepsilon'}{1 + \varepsilon} \right)^{\mu - 1} \right] - \frac{p_1}{p_2} \right\},$$

L désignant l'exposant bien connu de la courbe adiabatique.

Pour trouver maintenant le travail effectif L de la machine, l faut retrancher du second membre de cette équation les pertes de travail suivantes :

1° La perte de travail due à ce que la vapeur ne possède pas l'entrée du cylindre la pression de la chaudière : d'après l'é-[uation (417), cette perte est

$$L_0 = \zeta_2 L_m = \alpha V_1 p_0$$

ou bien, puisque $V_i = \varepsilon V$,

$$L_3 = \alpha V \epsilon p_3;$$

2º La perte de travail due à l'inégalité de la contre-pression et de la pression extérieure : elle est, d'après l'équation (418),

$$L_i = \zeta_i L_m = \beta V p_i$$
;

3° La perte de travail provenant de la résistance consume de la machine : elle est, d'après l'équation (419),

$$L_s = \zeta_s \cdot L_m = Vf;$$

4° Ensin la perte de travail provenant de la résistance variable, laquelle a pour expression (p. 499)

$$L_{\epsilon} = \zeta_{\epsilon} L_{\alpha}$$
.

Si on introduit le coefficient d de M. de Pambour, c'està-dire si on admet que cette perte soit proportionnelle au travail effectif L, on a aussi

$$L_{\bullet} = \delta L \, (^{\bullet}).$$

Simplifions maintenant l'équation (442), en posant

$$(443) k = \varepsilon + \frac{\varepsilon + \varepsilon'}{\mu - 1} \left[1 - \left(\frac{\varepsilon + \varepsilon'}{1 + \varepsilon'} \right)^{\mu - 1} \right],$$

et retranchons de cette équation les pertes de travail précédentes, nous aurons pour le travail de cette machine par coup de piston

$$L = \frac{Vp_1}{1+\delta} \left[h - \frac{(1+\beta)p_1 + \alpha \varepsilon p_2 + f}{p_2} \right].$$

Lorsque la machine fait n tours par minute, le travail N ex-

^(*) Forez p. 499.

primé en chevaux sera

$$N = \frac{2 Ln}{60 \times 75}.$$

Si on désigne ensuite par s la course du piston, par F la section du piston, on a V = Fs, et la vitesse moyenne du piston est

$$c=\frac{2ns}{60}$$
:

par suite, le travail de la machine en chevaux-vapeur sera

$$N = \frac{Lc}{75s},$$

et quand on remplace L par sa valeur,

En joignant à cette dernière équation l'équation (443), nous pouvons calculer la section F du cylindre à vapeur, satisfaisant aux conditions ordinairement imposées.

La force de la machine est donnée; on choisit la vitesse moyenne c. La pression p, est celle de la chaudière; p, est la pression dans le condenseur ou la pression de l'atmosphère; d et f sont les deux coefficients que M. de Pambour introduit aussi (voyez p. 499), mais qui, dorénavant, doivent être déterminés plus exactement d'après les nouvelle formules; α représente le rapport de la différence de la pression de la chaudière et de la pression à l'entrée du cylindre à la pression de la chaudière, et c'est toujours une fraction notable; β désigne le rapport de la différence de la contre-pression et de la pression extérieure à la pression extérieure, rapport qu'il faut prendre ordinairement, en considération : dans les machines condensation, ce rapport est, il est vrai, très-peu inférieur l'unité; dans quelques cas particuliers, il dépasse même ce nombre. Le coefficient de détente qui sert de base au calcul

est ε , et le rapport de l'espace nuisible au volume du cylindre est ε' , qu'on peut évaluer à 0,05, avec M. de Pambour.

A première vue, l'application de la formule paraît présenter une difficulté; d'après l'équation (443), la quantité auxiliaire x dépend de μ , et comme cette dernière quantité doit être calculée d'après la formule (259), p. 335,

(445)
$$\mu = 1,035 + 0,100.x;$$

il faudrait, pour calculer une machine à construire, connaître d'avance la quantité spécifique de la vapeur x, c'est-à-dire savoir quelle est la composition du mélange d'eau et de vapeur au commencement de la détente. Heureusement cette difficulté n'est qu'apparente; je montrerai tout à l'heure que x n'exerce ordinairement, sur la quantité auxiliaire k, qu'une influence tout à fait secondaire. Mais auparavant je vais remplacer l'équation (444), qui donne k par une formule approchée.

Je pose donc pour un moment

$$\frac{\varepsilon+\varepsilon'}{1+\varepsilon'}=\varepsilon_1,$$

et je développe ε^{μ-1} en série, d'après la formule connue

$$a^{2} = 1 + x \log \text{nép}(a) + \frac{x^{2}}{1 \cdot 2} [\log \text{nép}(a)]^{2} + \frac{x^{3}}{1 \cdot 2 \cdot 3} [\log \text{nép}(a)]^{3} + \dots$$

Dès lors

$$\varepsilon_{i}^{\mu-1} = 1 + (\mu-1)\log \operatorname{nép}(\varepsilon_{i}) + \frac{(\mu-1)^{2}}{L_{i}^{2}}[\log \operatorname{nép}(\varepsilon_{i})]^{2} + \cdots$$

D'après l'équation (445), la quantité μ — 1 est toujours si petite, qu'on peut se contenter des deux premiers termes de cette série dans les applications; on a ainsi, en remplaçant de nouveau ε_1 par sa valeur, la formule approchée

$$k = \varepsilon + (\varepsilon + \varepsilon') \log \operatorname{n\'ep}\left(\frac{\varepsilon + \varepsilon'}{\iota + \varepsilon'}\right),$$

ou bien

(446)
$$k = \varepsilon + (\varepsilon + \varepsilon') \log \operatorname{nép} \left(\frac{\tau + \varepsilon'}{\varepsilon + \varepsilon'} \right).$$

C'est justement la formule que M. de Pambour a établie pour k, et qui a servi dans quelques ouvrages au calcul de tableaux donnant les valeurs de k, qui correspondent à diverses valeurs de ϵ et ϵ' .

Lorsqu'on porte cette valeur de k dans l'équation (443), et qu'on y fait encore approximativement $\alpha = 0$ et $\beta = 0$, on retrouve la formule que M. de Pambour a donnée pour calculer et apprécier les machines à vapeur. Il écrit seulement $a + p_1$, et $a + p_1$ au lieu de p_2 et p_1 , a étant une constante qui s'introduit, parce qu'il calcule la densité de la vapeur à l'aide de la formule de Navier. (Voyez p. 285.)

Si l'on pouvait négliger entièrement l'espace nuisible, on tirerait de l'équation (446) une relation encore plus simple

(447)
$$k = \varepsilon + \varepsilon \log \operatorname{nép}\left(\frac{1}{\varepsilon}\right),$$

c'est au fond cette expression que M. Morin adopte. Portonsla dans l'équation (444), faisons en même temps $\alpha = 0$, $\beta = 0$, f = 0, et pour corriger l'erreur que l'on connaît ainsi, multiplions le second membre de l'équation par un certain facteur (que quelques personnes considèrent, par une idée étrange, comme le rendement de la machine); nous obtenons les formules de MM. Morin et Poncelet, dont on se sert encore aujourd'hui pour calculer les machines à vapeur.

Les raisonnements précédents démontrent, ce que j'ai déjà fait remarquer plus haut, que les formules de M. de Pambour et celles de MM. Morin et Poncelet se déduisent de mes formules comme des expressions approximatives, et, par conséquent, le lien qui unit les anciennes théories de la machine à vapeur avec la théorie mécanique de la chaleur est maintenant mis en lumière.

Pour juger si les formules approximatives adoptées pour k sont admissibles, j'ai calculé le tableau suivant, en prenant toujours pour l'espace nuisible $\epsilon'=0.05$. Les quatre premières

lignes donnent les valeurs de k, qui correspondent respectivement aux quantités spécifiques de la vapeur x = 1; 0,9;0,8; 0,7; c'est-à-dire aux cas où la vapeur de la chaudière entraîne mécaniquement 0, 10, 20 ou 30 pour 100 d'eau.

Les valeurs de μ qui correspondent à x ont été calculées à l'aide de la formule (445).

La cinquième ligne contient les valeurs de k calculées à l'aide de la formule (446) de M. de Pambour, et la sixième ligne celles que donne l'équation (447) de MM. Morin et Poncelet.

Valeurs de k. $\epsilon' = 0.05$.

| | | | DÉTENTE C. | | | | | |
|-----|-----------------------|---------|--------------|---------|---------|------------------|----------|----------|
| x | μ | ! | 1 8 | 14 | 1/3 | 1/2 | 3 . | <u>3</u> |
| 1 | 1,135 | 0,47465 | 0,52617 | 0,59578 | 0,69448 | o,84 o 55 | 0,93348 | 0,9636 |
| 0,9 | | | | 0,59788 | | 1 - | | |
| 0,8 | | | - • | 0,59998 | | | | |
| 0,7 | 1,105 | 0,48178 | 0,53307 | 0,60217 | 0,69986 | o,84383 | o ,93498 | 0,9644 |
| | sprès l'ambour. | 0,50861 | 0,55877 | 0,62583 | 0,71959 | o,85564 | 0,91039 | 0,9675 |
| | M. Morin Poncelet. | o,46530 | 0,52189 | 0,59657 | 0,69953 | 0,84657 | 0,93698 | 0,9657 |

Si nous comparons d'abord les valeurs de k qui correspondent à une même détente, mais à des valeurs dissérentes de x, nous reconnaissons que la quantité d'eau mélangée à la vapeur exerce une influence très-saible. On pourrait donc adopter, dans le calcul d'une machine à construire, une valeur moyenne constante $\mu=1,120$; calculer ensuite k avec l'équation (443), et porter la valeur ainsi obtenue dans l'équation (444).

Les valeurs de k calculées d'après la formule de M. de Pambour s'éloignent notablement des précédentes; il est vrai que je n'ai employé que les deux premiers termes de la série écrite ci-dessus; lorsqu'on veut remplacer l'expression de k par

cette série, on doit prendre encore le troisième terme au moins pour les petites valeurs de ε ; mais je crois qu'il est temps d'abandonner tout à fait les formules de M. de Pambour.

Les valeurs de k, calculées par la formule de MM. Morin et Poncelet, se rapprochent davantage de nos valeurs exactes : c'est sans doute un effet du hasard; quand l'espace nuisible est plus grand ou plus petit que celui qui correspond à $\varepsilon' = 0.05$, l'écart augmente. Nous pouvons cependant, dans les circonstances ordinaires, profiter de ce hasard, calculer k avec l'équation (447) et substituer sa valeur dans l'équation (444).

Cette dernière équation donne alors

(448)
$$N = \frac{F c p_2 \varepsilon}{75(1+\delta)} \left[1 + \log n \acute{e} p \left(\frac{1}{\varepsilon} \right) - \frac{(1+\beta) p_1 + \alpha \varepsilon p_2 + f}{\varepsilon p_2} \right].$$

Il est vrai que cette équation exige encore la détermination des quantités δ , α , β et f; tant qu'on ne saura rien de précis sur ces quantités, on conservera la formule de MM. Morin et Poncelet, c'est-à-dire on égalera à zéro ces quantités, et on corrigera l'erreur commise par là à l'aide d'un facteur φ , qui varie avec la force de la machine; on écrira, par conséquent, avec M. Morin,

$$N = \varphi \frac{F c p_{2} \varepsilon}{75} \left[1 + \log n \acute{e} p \left(\frac{1}{\varepsilon} \right) - \frac{p_{1}}{p_{2} \varepsilon} \right].$$

On devra en tout cas cesser de donner à la quantité φ le nom de rendement, qui ne lui convient nullement; il vaudrait mieux l'appeler coefficient de construction.

Lorsqu'on aura déterminé les quantités auxiliaires δ , α , etc., par des expériences, on calculera mieux les machines à vapeur en se servant des équations (443) et (444). Mais on ne devrait pas se servir des formules données en dernier lieu pour apprécier une machine calculée ou une machine construite. On suivra désormais, je l'espère, la méthode que j'ai développée plus haut.

Il me serait facile d'étendre davantage cette étude. Les belles expériences de M. Völkers me fourniraient des données sussisantes pour déterminer plus exactement les constantes de mes formules. Mais le but de cet Ouvrage n'est pas de donner une théorie complète de la machine à vapeur; je ne puis exposer ici que les bases de cette théorie, et je veux seulement montrer que la théorie mécanique de la chaleur est assez avancée pour satisfaire complétement aux besoins de la mécanique appliquée.

APPENDICE.

DES CORPS SOLIDES ET LIQUIDES.

I. — Transformation des équations fondamentales.

Les propositions fondamentales de la théorie mécanique de la chaleur n'ont pu trouver jusqu'à présent que très-peu d'applications quand il s'agit des phénomènes qui se passent dans les corps solides et liquides sous l'influence de la chaleur, parce que nous manquons encore des résultats d'expériences nécessaires.

Les recherches théoriques de M. J. Thomson ont conduit à des découvertes tellement remarquables, que nous ne pouvons pas nous dispenser d'exposer ces recherches dans un Appendice; elles peuvent d'ailleurs fournir de nouvelles preuves de l'exactitude des idées qu'on a aujourd'hui sur la chaleur, puisqu'une partie de ces recherches a déjà été consirmée complétement par l'expérience.

Dans les recherches à faire sur les corps solides et liquides, il faut distinguer, comme on l'a fait pour les gaz et les vapeurs, si l'état d'agrégation du corps considéré change ou ne change pas pendant l'opération.

Nous examinerons d'abord le deuxième cas, dans lequel le corps reste solide ou liquide pendant le changement qu'on lui fait subir.

Les équations générales de la page 76 sont applicables ici, mais nous leur donnerons une autre forme. Soient v le volume de l'unité de poids du corps, t sa température et T=a+t=273+t sa température absolue, et ensin p la pression spécifique, considérée sous le point de vue indiqué à la page 23. Pour les corps solides et liquides, il est convenable d'imaginer autour du corps une enveloppe qui exerce

une même pression p sur tous les points de sa surface; pour les gaz et les vapeurs que nous sommes habitués à voir occuper des espaces limités, il était inutile d'insister sur cette circonstance; mais pour les corps solides cela est nécessaire, parce qu'il arrive souvent que les éléments de la surface subissent des pressions extérieures diverses. Quant aux liquides, lorsque nous négligeons l'influence de leur poids, nous sommes dans le même cas que pour les gaz et les vapeurs, puisqu'ils transmettent des pressions extérieures intégralement et dans tous les sens, et qu'ils doivent être renfermés dans des vases.

Il existe pour tous les corps une relation entre le volume, la pression et la température

$$t = f(p, v)$$

qu'il faut connaître, pour que l'on puisse saire usage des théorèmes de la théorie mécanique de la chaleur. Pour les gaz et les vapeurs saturées, nous avions assez de données sur cette relation pour avoir pu saire précédemment des recherches approsondies sur ces sortes de corps; mais déjà, dans l'étude des vapeurs surchaussées, nous étions embarrassés, parce que nous ignorions cette relation. Nous éprouvons ici le même embarras. Nous savons seulement que, sous la pression atmosphérique, le volume v de l'unité de poids croît à peu près proportionnellement à l'élévation de température, c'est-à-dire que le coefficient de dilatation peut être considéré comme constant dans ces circonstances, entre certaines limites; les phénomènes que présente l'eau sont seuls connus un peu plus exactement, mais uniquement quand elle se trouve sous la pression atmosphérique.

La dissérentiation de l'équation écrite ci-dessus donne

$$dt = \left(\frac{dt}{dp}\right)dp + \left(\frac{dt}{dv}\right)dv.$$

Pour éviter des consusions, nous donnerons dorénavant aux dissérentielles partielles une désignation plus précise en y mettant en indice la quantité qui doit rester constante dans la dissérentiation. Nous écrirons donc l'équation précédente sous la forme

(450)
$$dt = \left(\frac{dt}{dp}\right)_{r} dp + \left(\frac{dt}{dv}\right)_{p} dv.$$

La dissérentiation de la relation écrite plus haut conduit, du reste, aux quotients dissérentiels suivants :

$$\left(\frac{dp}{dt}\right)_{r}$$
, $\left(\frac{dt}{dp}\right)_{r}$, $\left(\frac{dv}{dt}\right)_{p}$, $\left(\frac{dt}{dv}\right)_{p}$, $\left(\frac{dp}{dv}\right)_{t}$, $\left(\frac{dv}{dp}\right)_{t}$

entre lesquels on a les relations connues

(451)
$$\left(\frac{dt}{dp}\right)_{r} = \frac{1}{\left(\frac{dp}{dt}\right)_{r}}; \quad \left(\frac{dt}{dv}\right)_{p} = \frac{1}{\left(\frac{dv}{dt}\right)_{p}}; \quad \left(\frac{dp}{dv}\right)_{t} = \frac{1}{\left(\frac{dv}{dp}\right)_{t}}$$

Il y a encore un autre lien entre ces trois couples de quotients différentiels.

Supposons, par exemple, que p soit fonction de t et de v, alors on a

$$dp = \left(\frac{dp}{dt}\right), dt + \left(\frac{dp}{dv}\right), dv.$$

Si p est constant, dp = o, et l'équation (450) donne alors

$$dt = \left(\frac{dt}{dv}\right)_{P} dv.$$

En substituant cette valeur de dt dans l'équation précédente, il vient, puisque dp = o,

$$\left(\frac{dp}{dt}\right)_{r}\left(\frac{dt}{dv}\right)_{p}+\left(\frac{dp}{dv}\right)_{t}=0.$$

Divisons cette expression par $\left(\frac{dp}{dv}\right)_{t}$, et tenons compte de la troisième des relations (451), nous aurons

(452)
$$\left(\frac{dp}{dt}\right)_{r} \left(\frac{dt}{dv}\right)_{p} \left(\frac{dv}{dp}\right)_{t} = -1,$$

ou bien encore en renversant

$$\left(\frac{dt}{dp}\right)_{t}\left(\frac{dv}{dt}\right)_{p}\left(\frac{dp}{dv}\right)_{t}=-1 \ (^{\star}).$$

Ces formules nous serviront très-utilement dans la suite. Les équations fondamentales (p. 76) peuvent s'écrire maintenant sous la forme suivante :

II.
$$\left(\frac{dY}{dp}\right) - \left(\frac{dX}{dv}\right) = 1,$$
III.
$$Y\left(\frac{dt}{dp}\right) - X\left(\frac{dt}{dv}\right)_{p} = T,$$

$$dQ = A(Xdp + Ydv),$$

$$dQ = A\left(\frac{dp}{dt}\right)_{p}(Xdt + Tdv),$$

$$dQ = A\left(\frac{dv}{dt}\right)_{p}(Ydt - Tdp).$$

Les deux fonctions X et Y peuvent se déterminer, quand nous introduisons, comme cela a été fait pour les gaz permanents (p. 112), la chaleur spécifique du corps à pression constante, désignée par c_p , et la chaleur spécifique à volume constant, représentée par c_r ; il faut seulement ne pas oublier que ces chaleurs spécifiques ne doivent plus être, comme pour les gaz, considérées comme des constantes, mais qu'elles sont des fonctions de p et de v, de t et de v, ou enfin de p et de t.

Lorsqu'on élève de dt la température de l'unité de poids d'un corps sous une pression constante, la quantité de chaleur nécessaire dQ_p est, d'après les notations ordinaires,

$$dQ_p = c_p dt$$
.

^(*) Voyez le Bulletin trimestriel de la Société des naturalistes de Zurich, 1865: Des différentes formes commodes pour l'application que l'on peut donner aux équations fondamentales de la théorie mécanique de la chaleur, par M. Clausius. Les équations fondamentales ne se trouvent d'ailleurs pas dans cet écrit sous la forme dont j'ai fait usage.

Quand, au contraire, on échauffe le corps sous un volume constant, on a

$$dQ = c dt$$
.

Dans le premier cas, la troisième des équations III devient, puisque dp = o,

$$dQ_{\rho} = AY \left(\frac{dv}{dt}\right)_{\rho} dt$$

et la seconde des équations III donne, dans le second cas, où dv = o,

$$d\mathbf{Q}_{\bullet} = \mathbf{A}\mathbf{X} \left(\frac{dp}{dt}\right)_{\bullet} dt.$$

En mettant à la place de dQ_{ρ} et dQ, leurs valeurs écrites cidessus, et en nous servant des relations (451), nous trouvons

(453)
$$X = \frac{c_{\bullet}}{A} \left(\frac{dt}{dp}\right)_{\bullet},$$

$$\mathbf{Y} = \frac{c_{\rho}}{\mathbf{A}} \left(\frac{dt}{dv} \right)_{\rho}.$$

Utilisons maintenant ces valeurs de X et Y pour transformer les cinq équations fondamentales précédentes, nous aurons

(I')
$$\mathbf{A} = \frac{d}{dp} \left[c_p \left(\frac{dt}{dv} \right)_p \right] - \frac{d}{dv} \left[c_r \left(\frac{dt}{dp} \right)_r \right];$$

(II')
$$\mathbf{AT} = (c_{p} - c_{r}) \left(\frac{dt}{dv}\right)_{p} \left(\frac{dt}{dp}\right)_{r};$$

(III')
$$dQ = c_r \left(\frac{dt}{dp}\right)_r dp + c_p \left(\frac{dt}{dv}\right)_p dv,$$

$$dQ = c_r dt + AT \left(\frac{dp}{dt}\right)_r dv,$$

$$dQ = c_p dt - AT \left(\frac{dv}{dt}\right)_p dp.$$

Ces équations sont généralement applicables lorsque le corps change d'état d'agrégation, et quand la modification 35.

qu'il subit est réversible. Il faut considérer comme variables les capacités calorifiques c_p et c_r . La quantité c_p est seule connue assez exactement quand il s'agit des corps solides et liquides, surtout grâce aux expériences de M. Regnault: c'est pour cela que l'usage de ces formules est encore très-restreint. En outre, la quantité c_p n'est déterminée que sous la pression atmosphérique, et dans ce cas particulier, la seule chose que nous sachions, c'est que c_p augmente lentement avec la température.

Lorsque nous rapprochons les notions que nous avons sur ces deux quantités des résultats qu'ont fournis les expériences sur la dilatation des corps par la chaleur et sur leurs changements de volume par compression, nous pouvons résoudre quelques problèmes à l'aide des équations précédentes.

II. — De la capacité calorifique des corps solides et liquides.

Nous possédons une série de données sur la chaleur spécifique à pression constante des corps solides et liquides; il n'en est pas de même pour leur chaleur spécifique à volume constant; mais on peut, comme je le ferai voir, déterminer cette quantité au moins approximativement, en suivant une marche analogue à celle qui a été employée dans l'étude des gaz permanents.

Les expériences connues déterminent deux des coefficients différentiels qui entrent dans les équations générales écrites plus haut.

Occupons-nous d'abord d'un liquide très-fluide; soient «, le volume de l'unité de poids à la température zéro, « le volume à la température t; on écrit habituellement

$$(455) \qquad v = v_{\bullet}(1 + \alpha t).$$

a désigne le coefficient de dilatation, et on suppose expressément que l'échaussement et la dilatation aient lieu sous une pression constante. Les déterminations ordinaires du coessicient de dilatation ont été faites, il est vrai, à la pression atmosphérique, et il paraît convenable de dire, quand on emploie la relation (455), qu'elle suppose la pression constante et égale à celle de l'atmosphère. Nous regardons aussi le coefficient de dilatation α comme une fonction de la température; nous savons cependant par expérience que, dans beaucoup de cas, α est à peu près constant.

La différentiation de l'équation précédente donne, lorsque nous indiquons, à l'aide de l'indice p, que cette quantité reste constante,

(456)
$$\left(\frac{dv}{dt}\right)_{r} = v_{0} \left(\alpha + t \frac{d\alpha}{dt}\right);$$

 $\left(\frac{dv}{dt}\right)_{r}$, un des coefficients différentiels de nos formules, est donc calculable dans les conditions adoptées.

Une autre série d'expériences nous permet de déterminer la variation de volume dv, qui correspond à l'accroissement dp de la pression extérieure, lorsque la température t reste constante ou possède au moins la même valeur au commencement et à la fin de l'opération. Pour un liquide, une augmentation de la pression est généralement accompagnée d'une diminution de volume. On peut écrire, d'après les expériences connues,

 $dv = -\beta v dp,$

dans laquelle β est le coefficient de compression. C'est le rapport de la variation du volume au volume total, rapport qui correspond à un certain accroissement de la pression, et qui est connu dans quelques cas particuliers. Comme nous supposons expressément que la température t reste constante, il vaut mieux écrire

$$\left(\frac{dv}{dp}\right)_{i} = -\beta v.$$

En admettant encore que la pression initiale soit celle de l'atmosphère, nous pouvons nous servir de l'équation (455) et écrire

(457)
$$\left(\frac{dv}{dp}\right)_{t} = -\beta v_{0}(1+\alpha t).$$

La quantité α est, il est vrai, ordinairement si petite, que nous pouvons négliger le terme αt dans l'équation précédente.

Portons maintenant dans l'équation (452) les deux quotients différentiels des équations (456) et (457), nous obtiendrons

(458)
$$\left(\frac{dp}{dt}\right)_{\bullet} = \frac{\alpha + t \frac{d\alpha}{dt}}{\beta(1 + \alpha t)}.$$

Cette nouvelle équation permet de calculer, au moins approximativement, l'accroissement de pression dp qui résulte d'un accroissement de la température dt subi par le corps sous un volume constant.

Imaginons, par exemple, un liquide contenu dans un réservoir contre les parois duquel il exerce dans tous les sens une pression d'une atmosphère; pour une augmentation de température dt, cette pression augmenterait de dp si l'on chaussait cette masse liquide sous un volume constant, c'est-à-dire si les parois du vase ne pouvaient pas céder. Ainsi, entre les limites de la température zéro et 100 degrés, le coefficient de dilatation du mercure liquide est, d'après M. Regnault, $\alpha = 0,00018153$; de plus, le coefficient de compression est, d'après M. Grassi (*), $\beta = 0,00000295$, à condition que l'accroissement de pression soit exprimé en atmosphères; l'équation (458) donne, d'après cela, pour le mercure liquide à la température ordinaire,

$$\left(\frac{dp}{dt}\right) = 61,5.$$

^(*) GRASSI, Sur la compressibilité des liquides (Annales de Chimie et de Physique, 3° série, t. XXXI).

Voyez aussi:

KROENIG, Journal für Physik und Chemie des Auslandes, t. II, Berlin, 1851; Willner, Traité de Physique expérimentale, t. I, p. 187.

Les résultats de M. Grassi confirment du reste les observations antérieures de M. Aimé (Annales de Chimie et de Physique, 3° série, t. VIII, p. 257; Annales de Poggendorff, t. II supplémentaire, p. 228) et celles de Colladon et Stim (Mémoires de l'Académie des Sciences, Paris, 1827, t. V des Savants étrangers; — Sur la compression des liquides, Mémoire couronné).

Prenons des accroissements sinis et supposons $dt = 1^{\circ}$; alors la pression que le mercure exerce sur les parois du vase augmenterait de 1 à 61^{atm} , 5, si ces parois étaient parsaitement rigides et inflexibles. J'appelle la quantité $\left(\frac{dp}{dt}\right)$, l'accroissement de pression spécifique à volume constant, et je la mesurerai dorénavant toujours en atmosphères. Le tableau suivant contient les coefficients de compression β , d'après M. Grassi, pour l'eau, l'éther, l'alcool et le mercure:

| Liquides. | TEMPÉ- RATURE t en degrés centigr. | compression \$\beta\$ (M Grassi.) | $\left(\frac{dv}{dt}\right)_p$ [Équation (456).] | $\left(\frac{dv}{dp}\right)_t$ [Équation (457).] | $\left(\frac{dp}{dt}\right)_{\nu}$ [!Éq. (358).] |
|-----------|--|------------------------------------|--|--|--|
| | -1- | - 2 | -8- | - 4 - | - 8 - |
| | 0 | 0,000 050 3 | -0,000 061 045 v. | — 0,000 050 3 v. | -1,213 |
| Eau | 25 | 0,000 045 6 | 0,000 254858 | — 0,000 o45 7 | +5,576 |
| | 50 | 0,000 044 1 | -+0,000 444895 | — 0,000 o 44 6 | 9,975 |
| Éther | 0 | 0,000111 | +0,001 480 260 | — 0,000 111 | 13,335 |
| | 14 | 0,000 140 | +0,001 594 230 | 0,000 140 | 11,387 |
| Alcool | 7,3 | 0,000 0828 | -+-0,001 055 647 | — 0,000 o83 4 | 12,657 |
| | 13,1 | 0,000 090 4 | +0,001 070 990 | — o,ooo og 1 6 | 11,692 |
| Mercure. | ٥ | 0,000 002 95 | +0,000 179 05 0 | — 0 ,00 0 0 02 95 | 60,695 |
| | | i | <u> </u> | | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · |

Le coefficient de dilatation a a été calculé d'après la formule

$$\alpha = a + bt + ct^2,$$

de laquelle nous déduisons

$$\alpha + t \frac{d\alpha}{dt} = \alpha + 2bt + 3ct^2,$$

$$1 + \alpha t = 1 + at + bt^2 + ct^2.$$

J'ai calculé les premiers membres de ces équations, en substituant dans les seconds membres les nombres suivants de

M. Kopp:

Bau { o à 25°. —0,000061045, +0,0000077183, —0,000000037340 { 25 à 50°. —0,000065415, +0,0000077587, —0,000000035408 Éther...... +0,00148026, +0,00000350316, +0,000000027007 Alcool..... +0,00104139, +0,0000007836, +0,000000017618

La dernière colonne du tableau donne l'accroissement de pression spécifique à volume constant; il croît avec la température pour l'eau. Prenons de l'eau à 25 ou à 50 degrés, sur laquelle s'exerce la pression atmosphérique; quand on élève sa température de 1 degré, le volume restant constant, la pression qu'elle exerce sur les parois du vase augmente respectivement de 5° atm, 57 et de 9° atm, 97. Lorsque la température de l'eau est au-dessous de 4 degrés, cet accroissement de pression spécifique n'a plus de signification, car l'élévation de la température est accompagnée d'une diminution de volume.

L'accroissement de pression spécifique à volume constant est bien plus grand pour le mercure que pour l'eau; il paratt diminuer avec la température pour l'éther et l'alcool. Il y a une corrélation entre ce fait et le suivant. M. Grassi a reconnu que le coefficient de compression β diminue pour l'eau quand la température augmente, tandis qu'il croît pour les autres liquides qu'il a observés. M. Grassi pense même qu'il existe pour l'eau un coefficient de compression maximum vers 1°,5, de même qu'il y a un maximum de densité.

Nous pouvons maintenant substituer les trois quotients différentiels du tableau précédent dans les équations générales I', II' et III', et résoudre pour les liquides indiqués plusieurs questions intéressantes. Déterminons d'abord la chaleur spécifique à volume constant (c,). La chaleur spécifique à pression constante peut se trouver facilement, grâce aux expériences de M. Regnault, à l'aide des formules empiriques de M. Regnault, p. 254.

L'équation II' donne immédiatement

$$(459) c_{p} = c_{p} - AT \left(\frac{dv}{dt}\right)_{p} \left(\frac{dp}{dt}\right)_{r}.$$

is-y les nombres du tableau, en ayant soin de multiix de la dernière colonne par 10334, parce qu'il faut y r la pression en kilogrammes par mètre carré et non en ères; nous aurons alors les valeurs inscrites dans le suivant. On a pris T = t + 273, $A = \frac{1}{424}$, et on a dévaleurs de c_p des équations (190), (191), (192), par les formules suivantes :

```
Liquide. c_p
...... 1 + 0.00004t + 0.0000009t^2
er..... 0.52901 + 0.0005918t
pol..... 0.54754 + 0.0022436t^2 + 0.000006618t^2
cure.... 0.03332
```

lume spécifique v_o du liquide, à la température o, est le ici avec les valeurs données pour σ, p. 279.

| | | CHALBUR S | | |
|-------|--|--|--|--|
| IDES. | température ¿. | pression constante c_p . (Regnault.) | volume constant | $\frac{c_p}{c_v}$ |
| e | 00 25 50 0 14 7,3 13,1 | 1,0000 1,0016 1,0042 0,5290 0,5373 0,5643 0,5781 | 0,9995 0,9913 0,9693 0,3583 0,3722 0,4456 0,4646 | 1,0005 1,0104 1,0360 1,476 1,443 1,266 1,244 |

aleurs de la chaleur spécifique à volume constant et $e \frac{c_p}{c_r}$ sont nouvelles; on voit qu'ici encore l'eau se comitrement que les autres liquides considérés; pour l'eau, ir de c_r diminue sensiblement quand la température te; tandis que la valeur de c_p et celle de $\frac{c_p}{c_r}$ augmentent

en même temps que la température; pour l'éther et l'alcor les variations relatives à c, et $\frac{c_p}{c}$ sont inverses (*).

Comme les formules développées plus haut sont applicable d'une manière générale, nous pourrions nous en servir au pour les corps solides, et déterminer par exemple la chale spécifique à volume constant de certains métaux. Mais on m contre ici une certaine dissiculté. Pour le coessicient de disti tion α d'un corps solide, il s'agit de la dilatation cubique tandis que les expériences ont été faites sur la dilatation linéaire. Heureusement le coessicient de dilatation cubique se déduit facilement du coefficient linéaire; mais il n'en d pas de même du coefficient de compression β. p désigne, dans les formules données plus haut, la pression spécifique, qu est supposée la même sur toutes les parties de la surface; qua nous parlons de compression pour un corps solide, nous de vons supposer d'avance que le corps solide soit soumis de was côtés à une pression plus forte, et il faudrait que l'expérience sit connaître le changement de volume produit à une température constante par une certaine augmentation de pression

Mais les expériences sur l'élasticité des corps solides of été exécutées d'une autre manière. On a étiré ou comprime des corps prismatiques, et on n'a observé que des changements de longueur. La question est de savoir si ces observations peuvent conduire au changement de volume que produirait la

^(*) La chaleur specifique à volume constant de l'eau et du mercure attraction de pour la première fois par l'auteur dans la première édition de calculée pour la première fois par l'auteur dans la première édition de calculée. Les valeurs qu'il a données alors s'écartent un peu de celles qu'il trouvent ici, soit parce qu'il s'appuyait sur d'autres résultats d'expérience, soit parce qu'il y avait quelques légères inexactitudes dans les premiers calculs; elles influent d'ailleurs très-peu sur les résultats. On avait pris la même valeur pour les quotients différentiels $\left(\frac{dv}{dp}\right)_t$ et $\left(\frac{dv}{dp}\right)_t$, ce dernier correspondant at cas où dQ = 0, car pour l'eau ces quantités sont à très-peu près égales.

M. Clausius a repris plus tard la question (Équations fondamentales de la théorie mécanique de la chaleur, voyez la citation de la page 546); il a calculée, pour l'eau, et trouvé des valeurs qui coîncident avec celles du texte et avec celles que j'ai calculées antérieurement.

me augmentation de pression, agissant sur toute la surface corps prismatique.

Soient l la longueur d'une tige prismatique, et λ sa diminu-1; supposons qu'aux faces terminales agisse par unité de face la force p, et que E soit le coefficient d'élasticité de ubstance de la tige; on a alors la relation

$$p=\frac{\lambda}{l}$$
 E.

'oisson a démontré que si la pression p s'exerce sur toute surface du prisme, la compressibilité cubique doit être le à $\frac{3}{2}\frac{\lambda}{l}$.

ii l'on appelle alors v le volume, et δv la diminution de vone, il viendra

$$\frac{\partial v}{v} = \frac{3}{2} \frac{\lambda}{l} = \frac{3}{2} \frac{p}{E}.$$

Mais M. Wertheim a trouvé plus récemment que les comessibilités linéaire et cubique sont égales; on peut donc opter pour les corps solides (quand on ne dépasse pas la nite d'élasticité), la relation

$$\frac{dv}{v} = -\frac{dp}{\mathbf{E}},$$

où l'on déduit en prenant, ce qui est sussissamment exact, à place de v le volume spécisique v., qui correspond à la temrature o

$$\left(\frac{dv}{dp}\right)_{t} = = \frac{v_{\bullet}}{\mathbf{E}}.$$

L'équation (456) nous donne, quand nous supposons le efficient de dilatation cubique α constant,

$$\left(\frac{dv}{dt}\right)_{\bullet} = \alpha v_{\bullet}.$$

En substituent dans l'équation (452), on trouve

$$\left(\frac{dp}{dt}\right)_{\bullet} = \alpha \mathbb{E}.$$

Cette équation donne la diminution de la pression spi fique à volume constant d'un corps solide. Si dp était men en atmosphères, il faudrait diviser le second membre de ce dernière équation par 10334.

L'equation 11' de la page 547 donne, quand on se serté formules précédentes,

$$c_{\rho}-c_{r}=\mathrm{AT}\,v_{o}\,\alpha^{2}\,\mathrm{E}.$$

Soient encore y le poids d'un mêtre cube d'eau (1000 liggrammes), et a la densité du corps par rapport à l'eau; ale

et par suite
$$c_{p} - c_{r} = \frac{1}{\gamma \epsilon},$$

$$c_{p} - c_{r} = \frac{AT \alpha^{2} E}{\epsilon \gamma}.$$

La chaleur spécifique à volume constant c. peut se calcule à l'aide de cette dernière formule.

Le coefficient de dilatation linéaire de l'argent est, d'après Laplace, 0,000019097; en le multipliant par 3, on trouve $\alpha = 0,000057231$ pour le coefficient de dilatation cubique, ∞ qui, il est vrai, n'est qu'une approximation. Le coefficient d'élasticité d'un fil d'argent (par mètre carré de section), est

$$E = 7357.1000^{3}$$
.

Prenons la densité $\varepsilon = 10,511$, et calculons le second membre de l'équation précédente pour t = 0, c'est-à-dire $T = 273^\circ$; nous trouvons alors pour l'argent

$$c_{p}-c_{r}=0,00148.$$

D'après M. Regnault, on doit prendre $c_p = 0.05701$, et on par conséquent, pour la chaleur spécifique à volume constant de l'argent, $c_r = 0.05553$, et par suite $\frac{c_p}{c_r} = 1.0266$.

ınd (*) a trouvé dans ces derniers temps, en suivant he dissérente, le nombre 1,0203.

mules précédentes ne peuvent prétendre à une actitude; nous ne poursuivrons donc pas davantage le, et même, dans ce qui suit, nous nous attacherons ix propriétés des liquides, parce qu'ils remplissent conditions qu'exigent ces formules.

De l'échauffement des corps par compression.

tude que nous venons de faire sur la compression, nous avons supposé la température constante penération; ou au moins elle devait être la même au ement et à la fin. Cette condition était remplie dans ences relatives à la compression, dont les résultats servi plus haut, et elle suppose que le corps ait mis une certaine quantité de chaleur pendant l'opé-

is maintenant les phénomènes que présentent les ind il n'y a ni perte ni gain de chaleur pendant la ion.

soudre la question, nous n'avons qu'à faire dQ = o, equations III', qui donnent alors

$$\begin{cases} \frac{dv}{dp} = -\frac{c_{v}}{c_{p}} \left(\frac{dt}{dp}\right)_{r} \left(\frac{dv}{dt}\right)_{p}, \\ \frac{dv}{dt} = -\frac{c_{r}}{AT} \left(\frac{dt}{dp}\right)_{r}, \\ \frac{dt}{dp} = \frac{AT}{c_{p}} \left(\frac{dv}{dt}\right)_{p}. \end{cases}$$

mules supposent expressément que dQ = 0; pour iquer, nous mettrons les premiers membres entre e avec l'indice Q. La première des formules (464)

es de Poggendorff, t. CXXVI, p. 566.

donne, avec l'équation (452),

$$\left(\frac{dv}{dp}\right)_{Q} = \frac{c_{r}}{c_{p}} \left(\frac{dv}{dp}\right)_{s}.$$

Cette équation sert à déterminer la diminution de voluqui correspond à un accroissement de pression d_i dQ = 0, lorsqu'on connaît la relation de v avec i t = const. Or on peut la connaître d'après ce qui procar, en profitant de l'équation (457), on a de suite

(466)
$$\left(\frac{dv}{dp}\right)_{Q} = -\frac{c_{r}}{c_{p}} \beta v_{o}(1+\alpha t).$$

Dans le tableau de la page 551, on a trouvé les v de $\left(\frac{dv}{dp}\right)_t$ en divisant les valeurs inscrites dans la qua colonne de ce tableau par les valeurs de $\frac{c_L}{c_r}$, fournies tableau de la page 553.

Remarquons encore que la valeur inverse, c'est- $\left(\frac{dp}{dv}\right)_{\mathbf{Q}}$, indique la direction de la courbe adiabatiq corps qui correspond au point (v, t, p), tandis que désigne la direction de la courbe isothermique.

La deuxième des équations (464) donne encore, qua tient compte de l'équation (458),

(467)
$$\left(\frac{dv}{dt}\right)_{Q} = -\frac{\beta c_{*}(1+\alpha t)}{AT\left(\alpha+t\frac{d\alpha}{dt}\right)},$$

et cette équation détermine le changement de volume a cessaire pour produire par compression, sans addition ni traction de chaleur, une augmentation de températul donnée d'avance.

La troisième des équations (464) donne ensin

$$\left(\frac{dt}{dp}\right)_{\mathbf{Q}} = \frac{\mathbf{AT}}{c_{p}} \left(\frac{dv}{dt}\right)_{p},$$

nt, quand on la transforme à l'aide de l'équation (456),

$$\left(\frac{dt}{dp}\right)_{\mathbf{Q}} = \frac{\mathbf{AT}v_{o}}{c_{p}}\left(\alpha + t\frac{d\alpha}{dt}\right).$$

le coessicient de dilatation α est constant, ce qu'on éralement admettre, il vient

$$\left(\frac{dt}{dp}\right)_{\mathbf{Q}} = \frac{\mathbf{AT}\,\mathbf{v}_{\bullet}\,\mathbf{\alpha}}{c_{p}}.$$

nière équation a été établie pour la première fois par homson; ces équations nous fournissent le moyen de l'augmentation de la température dt, qui répond à nentation dp de la pression extérieure, lorsque, penhangement, on n'a ni envoyé, ni retiré de la chaleur

calculé, à l'aide des équations (466) et (468'), après ltiplié leurs seconds membres par 10334 pour exprinn atmosphères, les valeurs de $\left(\frac{dv}{dp}\right)_{Q}$ et $\left(\frac{dt}{dp}\right)_{Q}$ pour les déjà considérés (tableau, p. 551), et on les a conlans le tableau suivant :

| DES. | TEMPÉRATURE C. | $\left(\frac{dv}{dp}\right)_{\mathbf{Q}}$ | $\left(\frac{dt}{dp}\right)_{\mathbf{Q}}$ | |
|-----------|-------------------|---|---|--|
| | -1- | -2- | - 3 - | |
| | 00 | - 0,000 0503 v. | - 0,000 406 2 | |
| . | 25 | - 0,000 045 2 | + 0,001 848 1 | |
| | 50 | — 0,000 043 o | +0,003 487 7 | |
| | Ò | — 0,000 075 2 | + 0,009 401 2 | |
| | 14 | - o ,000 097 o | +0,011 038 0 | |
| | 7,3 | - o,ooo o65 8 | +0,006 057 2 | |
| • • • • • | 13,1 | — 0,000 073 6 | + o,oo6 o83 4 | |
| | Ì | - 0,000 002 48 | +0,002 629 0 | |

xième colonne les changements de volume de t la troisième colonne l'augmentation de la température, quand la pression extérieure (qui est d'une atmosphère) augmente d'une atmosphère; on suppose toujours qu'il n'y ait ni addition, ni soustraction de chaleur.

L'exactitude des nombres de la dernière colonne a été mise hors de doute par les expériences de M. Joule sur l'eau ('). Le tableau suivant montre la concordance du calcul et de l'expérience:

| TEMPÉRATURE initiale de l'eau | ACCROISSEMENT de pression | ACCROISSEMENT DE LA TEMPÉRATURE | | | |
|----------------------------------|----------------------------|---------------------------------|---------------------------------------|--|--|
| t. | en atmosphéres. | d'après l'équation (468'). | d'après les expérient do M. Joule. | | |
| 1,2 | 24,34 | — o,oo6g | — o,oo83 | | |
| 5 | 24,34 | + 0,0025 | + 0,0044 | | |
| 11,69 | 24,34 | + 0,0193 | ÷ 0,0205 | | |
| 18,38 | - 24,34 | + 0,0363 | + o,o314 | | |
| 3 0 | 24,34 | + 0,0547 | + o,o544 | | |
| 31,37 | 14,64 | + 0.0344 | + 0,0394 | | |
| 40,4 | 14,64 | + 0.0434 | + o, % 50 | | |

Le phénomène remarquable du maximum de densité d l'eau, à 4 degrés environ, conduit à prévoir un abaissemes quand on prend ce liquide à une température initiale inférieure à 4 degrés pour la comprimer. Les formules que not avons employées ne sauraient cependant pas donner une explication de ce fait, basée sur la constitution de l'eau.

Dans une série de belles expériences, M. Edlund a démot tré récemment que la formule de M. Thomson (468") se vi rificaussi pour les corps solides (métaux)(**). Il employait le métaux étirés en fils, suspendus par une de leurs extrémité et attachés par l'autre à un levier sur lequel on pouvait fait

^(*) On the Thermal Effects of compressing fluide (Phil. Magazine, t. XV mai 1859).

^(**) Edund, Détermination quantitative des phénomènes calorifiques qui produisent pendant le changement de volume des métaux, etc. (Annales de Pogendorff, 1. CXIV, p. 1, et t. CXXVI, p. 539.)

ouvoir un poids; quand le poids se trouvait à l'extrémité térieure du levier, le fil était tendu, et lorsqu'il était placé aussus de l'axe du levier, le fil était déchargé. Dans une expénce, le poids est mis d'abord dans la première de ces deux sitions; puis on le place rapidement dans la seconde, de mare que le fil se raccourcisse en produisant du travail extéur. Ce raccourcissement est accompagné d'une augmentation température du fil, laquelle est mesurée à l'aide d'une pile rmo-électrique particulière. M. Edlund a comparé ensuite changements de température à ceux qu'indique la for-le (468") de M. Thomson, et il a trouvé, comme le montre tableau suivant, une excellente concordance entre les ports des changements de température observés et calés.

| | VALE | | |
|---------|------------|------------|-------------|
| Métaux. | observées. | calculées. | Différence. |
| Argent | 29,74 | 29,71 | -o,o3 |
| Acier | 31,91 | 31,96 | +0.05 |
| Cuivre | 29,78 | 27,82 | -1,96 |
| Laiton | 36,46 | 35,77 | -0.69 |
| Platine | 7,40 | 8,03 | +0,63 |
| Or | 12,67 | 12,78 | +0,11 |

a coîncidence ne s'étend pas aux valeurs absolues des iations de température; les expériences de M. Edlund ntrent que, pour les métaux énumérés ci-dessus et em-yés en fils, il faut multiplier le second membre de l'équation M. Thomson par le facteur constant

$$\frac{424}{628,73}$$
 = 0,62104,

par suite il faut écrire

9)
$$\left(\frac{dt}{dp}\right) = 0,62104 \frac{AT v_o \alpha}{c_p},$$

ir arriver à la coıncidence des valeurs absolues. In n'a pas encore donné une explication complète de cet rt; ce qu'il y a de certain, c'est que la formule de II. M. Thomson n'a pas été établie de manière qu'elle soit applicable immédiatement aux expériences de M. Edlund.

M. Edlund a encore sait connaître une autre série d'epiriences: car il déchargeait brusquement le fil en calent rapidement le poids de l'extrémité du levier. Le fil se ne courcissait alors sans produire de travail extérieur. Il y mit une élévation de température plus sorte que dans les premièrs expériences. On pourrait établir une sormule pour ces chargements de température; car alors le travail intérieur l'est constant. Cependant je ne poursuivrai pas davantage cent question, attendu que les données expérimentales ne ma paraissent pas encore sussisantes pour la vérification des sermules.

Remarquons seulement que M. Edlund (Mémoire cité) déduit de ses deux séries d'expériences l'équivalent néamique de la chaleur, et arrive de cette manière à peu près mombre que d'autres auteurs ont trouvé par une voie differente.

IV. — De la susion des corps solides.

Nous supposions jusqu'ici que l'état d'agrégation du come ne changeait pas pendant la modification qu'on lui saissit stribir; nous allons maintenant abandonner cette hypothèse.

Le passage d'un corps liquide à l'état de vapeur a été complétement traité dans la troisième Section; il nous restet examiner le passage de l'état solide à l'état liquide, c'est à-dire la fusion; mais nous ne traiterons que la fusion de la glace; les recherches générales qui se rapportent à ce phénomène s'appliquent également à la fusion d'un corps quelconque.

Prenons i kilogramme de glace à la température zéro el sous la pression d'une atmosphère, et fournissons-lui de la chaleur en maintenant la pression constante; la glace fondre peu à peu, et la température restera zéro, tant que toute la glace ne sera pas fondue. Ce n'est qu'à partir de ce moment que la température augmente quand on continue à envoyer de

haleur. La quantité de chaleur nécessaire pour sondre logramme de glace à zéro, sous la pression constante se atmosphère, a été déterminée par expérience. M. de la rostaye a donné, en unités de chaleur, le nombre

79,01,

I. Regnault

79,06.

lous adopterons la moyenne de ces deux valeurs, que nous ignerons par r; nous écrirons donc

$$r = 79,035.$$

In appelle généralement cette quantité chaleur latente susion; elle est analogue à la chaleur latente de vaporiion.

In conclut facilement de ce qui précède qu'il y a une resablance parfaite entre la fusion et la vaporisation; pendant changement d'agrégation sous une pression constante, la apérature ne change pas, quoiqu'on fournisse au corps une nuité de chaleur considérable.

ous devons penser que l'analogie s'étend à toutes les res circonstances, que par suite une partie de la chaleur rnie r est dépensée dans la fusion pour produire du travail rieur, et que l'autre partie est employée au travail extérieur, car on sait que le volume change pendant cette opéon.

Les pressions, doit se saire à des températures différentes, a température doit être également fonction de la pression le, tant que la masse contient à la sois de la glace et de u.

l'eau saturée et de l'eau non saturée ou surchauffée. De u saturée est celle qui se transforme partiellement en glace, iqu'on lui retire la moindre quantité de chaleur; quand la ssion est par exemple d'une atmosphère, l'eau est exactent saturée à zéro; faut-il, au contraire, avec une pression

constante, retirer à l'eau une certaine quantité de chaleur, avant qu'elle commence à se transformer en glace, cette eau sera non saturée ou surchaussée; de l'eau qui possède une température supérieure à zéro, sous la pression d'une atmosphère, est par suite toujours non saturée.

Si la pression qui s'exerce sur l'eau est différente d'une atmosphère, la température de saturation, ou de fusion, comme on a l'habitude de l'appeler, sera différente de zéro. La pression et la température sont liées par une certaine relation inconnue, et des expériences convenables devraient donner pour l'eau saturée une certaine courbe analogue à celle que nous avons trouvée pour la vapeur saturée, lorsqu'on prend les tempéntures de fusion pour abscisses et les pressions pour ordonnées. Mais la courbe de l'eau saturée est, comme nous allons le démontrer dans l'étude suivante, essentiellement différente de celle de la vapeur.

La température de fusion de la glace, que j'appellerai température de saturation de l'eau, s'abaisse quand la pression augmente. Ce fait a été démontré théoriquement, pour la première sois, par M. James Thomson (*), puis par M. Clausius (*); il a été vérisié expérimentalement par M. William Thomson (**). Les expériences de M. Bunsen sur le blanc de baleine et la parassine, et celles de M. Hopkins sur le blanc de baleine, la cire, le sousre et la stéarine, offrent de nouvelles considérations de cette découverte remarquable. Les considérations suivantes vont nous donner, entre autres résultats, la formule que M. James Thomson a trouvée le premier pour la question qui nous occupe.

Comme nous avons besoin dans cette recherche de températures inférieures à zéro centigrade, et que t serait par suite

^(*) Transactions de la Société Royale d'Édimbourg, 1. XVI: Cambridge and Dublin mathematical Journal, 1850.

^(**) Annales de Poggendorff, t. LXXXI, p. 168.

^(***) Proceedings of the Royal Society of Edimbourg, 1850. — Philosophical Magazine, 1850, t. XXXVII, p. 123. — Annales de Poggendorff, t. LXXX, 1850, p. 163.

bas le zéro de l'échelle thermométrique; le mieux est de le mettre au zéro absolu. Nous poserons donc, comme précédemment, T=a+t=273+t, et la température du point de congélation de l'eau, sous la pression d'une atmosphère, est alors 273 degrés.

Imaginons maintenant : kilogramme de glace sous la pression p (par unité de surface); soient T_{\bullet} sa température, et T_{\bullet} la température de fusion qui correspond à la pression p_{\bullet} . On demande quelle quantité de chaleur il faut fournir pour fondre cette glace sous une pression constante à la température T_{\bullet} .

Appelons c, la chaleur spécifique de la glace à volume constant; la quantité de chaleur nécessaire pour porter la glace de la température T, à la température T sera évidemment

$$\int_{\mathbf{T}_{\bullet}}^{\mathbf{T}} c_{\bullet} d\mathbf{T}.$$

Soit r la quantité de la chaleur nécessaire pour sondre 1 kilogramme de glace à T, sous la pression constante p; r dépendra probablement de T, comme cela a lieu pour la vaporisation. On appelle ordinairement r chaleur latente; je me servirai du terme chaleur de fusion.

La quantité de chaleur à, qu'exige la glace pour se transformer en eau dans les conditions données, est donc

$$\lambda = \int_{\mathbf{T}_{\bullet}}^{\mathbf{T}} c_{\bullet} d\mathbf{T} + r,$$

et nous pouvons appeler cette quantité chaleur totale, par analogie avec ce qui a été fait pour les vapeurs.

Dans ce changement d'état, il y a un travail extérieur effectué; nous allons le déterminer. Il n'y a pas de susion pendant qu'on échausse la glace de T, à T; mais il y a déjà, pendant cette opération, un changement de volume, la pression extérieure p aura été surmontée, et un travail aura été produit. Nous négligerons ce changement de volume devant ce qui a

.-

lieu dans la fusion; il ne reste donc plus à déterminer que le travail qui est effectué pendant la fusion.

Soient, comme précédemment, σ le volume de l'unité de poids de l'eau à la température T, et σ , celui de la glace; le volume σ de 1 kilogramme du mélange, formé de σ kilogrammes d'eau et de $(1-\sigma)$ kilogrammes de glace, sera

 $v = \sigma x + (1-x) \sigma_e$

ou bien

$$v = \sigma_e + x (\sigma - \sigma_e)$$
.

Conformément aux notations adoptées auparavant, nous désignerons la différence $\sigma - \sigma_{\bullet}$ par u, et nous écrirons

$$(470) v = \sigma_e + xu.$$

σ, et u sont des fonctions de la température seule, ou de la pression seule; en dissérentiant l'équation précédente, et en supposant la température constante, on a

$$(471) dv = udx.$$

Le travail extérieur, exprimé en unités de chaleur, est donc

$$(472) dL = Apdv = Apudx.$$

On trouve ensuite par intégration, en supposant la pression constante,

$$L = Apux;$$

quand on fond exactement un kilogramme de glace, c'est-à-dire quand x = 1, on a

$$L = A pu$$
.

Telle est la chaleur latente externe de l'eau saturée sous la pression extérieure p, et à la température t correspondante.

Retranchons cette quantité de la chaleur de susion r, et posons

$$(473) \qquad \qquad \rho = r - \mathbf{A} \rho u :$$

c'est la chaleur latente interne de l'eau saturée. Quand on aura déterminé la chaleur latente A pu à l'aide d'une formule

Cile à établir, la chaleur latente externe se calculera immédiament par la formule précédente.

La quantité de chaleur nécessaire pour fondre, sous une Pression constante, dx kilogrammes de glace, est

$$dQ = rdx$$
.

Si l'on exprime dx à l'aide de l'équation (471),

$$dQ^r = \frac{r}{u}dv.$$

Comme ici dt = 0 et dp = 0, on trouve une autre expression $de \ dQ$ en partant des équations fondamentales (III), p. 76, à savoir :

dQ = AY dv

et

$$dQ = \frac{AT}{\left(\frac{dt}{dp}\right)}dv.$$

Remarquons que la température t est ici une fonction de la pression p seule, et qu'elle est indépendante du volume du mélange; alors en égalant les trois valeurs de dQ, nous trouvons

$$\mathbf{Y} = \frac{r}{\mathbf{A}u} = \mathbf{T} \frac{dp}{dt},$$

équations qui nous conduisent à la relation suivante, qui sert à calculer la chaleur latente externe,

(475)
$$\mathbf{A} p u = \frac{p r}{\mathbf{T} \frac{d p}{d t}};$$

l'équation (473) donne ensuite la chaleur latente interne p.

L'étude que nous venons de faire est la base des recherches qu'il faut entreprendre pour bien connaître les phénomènes qui accompagnent la fusion. Les résultats d'expérience que nous avons à notre disposition, et qui, joints aux équations précédentes, peuvent nous servir à poursuivre davantage cette question, sont malheureusement très-peu nombreux; nous

pousserons la théorie aussi loin que le permettent les expériences connues.

Sous la pression d'une atmosphère, la température de susion est de o degré centigrade, ou T = 273 degrés.

Le volume de l'unité de poids de l'eau est à cette température

$$\sigma_{\epsilon} = 0,001.$$

Le volume de l'unité de poids de la glace est d'un autre côté

$$\sigma_{\bullet} = 0,001087.$$

La chaleur de susion, pour cette température, est

$$r = 79,035.$$

A l'aide de ces nombres, on trouve

$$u = \sigma - \sigma_{\epsilon} = -0,000087,$$

valeur négative.

Portons ces nombres dans l'équation (474), et exprimons dp en atmosphères au lieu de l'exprimer en kilogrammes par unité de surface; nous trouvons alors, pour T = 273 degrés,

$$\frac{dp}{dT} = -\frac{79.035 \times 424}{0.000087 \times 273 \times 10334},$$

ou bien

(476)
$$\frac{dp}{dT} = -136,53,$$

et

(477)
$$\frac{dT}{dp} = -0,007324.$$

La dernière valeur est celle que M. J. Thomson a établie le premier (il donne $\frac{d\mathbf{T}}{dp} = -0.0075$); elle conduit à ce résultat remarquable qu'un accroissement de la pression p (aux environs du point de congélation) est accompagné d'un abaissement de la température de fusion; de sorte que, sous une

ion supérieure à celle d'une atmosphère, l'eau se congèle température inférieure à zéro.

justesse de cette prévision a été mise hors de doute par périences de M. W. Thomson. Il a trouvé que, pour les ssements de pression de 8,1 et 16,8 atmosphères, la rature de fusion de la glace se trouvait respectivement ée de 0°,059 et 0°,129 au-dessous de 0 degré; cela, pour une augmentation de pression d'une atmosphère, lissement de température respectivement égal à 0,00727 0767, résultats qui concordent très-bien avec les dévements présentés ci-dessus. M. Mousson (*) a pu consere l'eau à l'état liquide à — 20 degrés, en exerçant sur ne très-haute pression (quelques milliers d'atmosphères); expérience est encore une nouvelle consirmation de titude de nos développements.

nons maintenant les températures T pour abscisses pressions correspondantes p pour ordonnées d'une e: ce sera la courbe des tensions de l'eau saturée. On nnait qu'un élément de cette courbe, celui qui corres- à l'abscisse T=273 degrés et à l'ordonnée p=1 atmo- e.

s l'équation (476) donne

$$dp = -136,53 \times dT,$$

conclut de cette relation que la tangente en ce point est ue normale à l'axe des abscisses; que, par suite, la courbe nd très-rapidement en s'approchant de l'axe des abscisses l l'abscisse augmente.

courbe des tensions de la vapeur saturée montre des iétés tout à sait opposées.

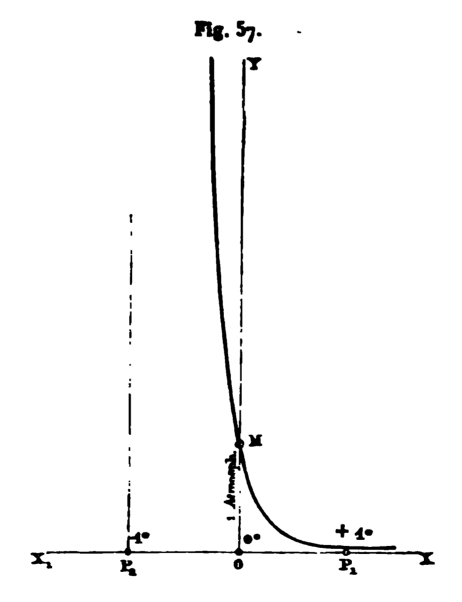
équation (476) était applicable jusqu'à un abaissement de rature de 1 degré, on trouverait que l'eau doit être souà une pression de 136 atmosphères, pour qu'elle ne se le pas à — 1 degré. Cette considération prouve que le zéro

^{&#}x27;nnales de Poggendorff, t.CV, p. 161.

des thermomètres centigrades est très-stable; il faut un gement de pression énorme pour que la détermination zéro éprouve des différences appréciables. Ceci n'a pacomme on sait, pour le point 100 degrés centigrades on le détermine, il faut tenir compte des moindres van de la pression atmosphérique.

Quand la glace est placée sous une pression moindre atmosphère, le point de susion est élevé. Sous le récip la machine pneumatique, l'eau commence donc à se cou une température supérieure au zéro centigrade. On conç ce sait n'ait pas été observé jusqu'à présent, en remarqu cette élévation de température est probablement extrêmetite, et qu'il saudrait la mesurer à l'aide d'une pile t électrique.

La courbe des tensions de l'eau a la forme qu'ind fig. 57. Le point O est l'origine des coordonnées, et or



abscisses les températures centigrades; les points espondent respectivement aux températures 1 d degré. L'ordonnée OM, qui correspond à l'origine température zéro, a été prise égale à 1 atmosphère; l'ordonnée qui correspond à la température — 1 degré est environ 136 atmosphères, tandis que celle qui correspond à + 1 degré est presque nulle. Des expériences entreprises dans le but de déterminer la forme de cette courbe entre zéro et 1 degré ne présenteraient pas de grandes difficultés, et jointes aux formules précédentes, elles seraient certainement très-utiles.

Prenons de l'eau saturée à l'état M (fig. 57), c'est-à-dire sous la pression d'une atmosphère et à la température zéro : d'après l'équation (477), on a la relation

$$dt = -0,007324.dp.$$

Prenons pour l'accreissement de pression une quantité finie, une atmosphère, la température devrait être abaissée de

pour que l'eau fût de nouveau saturée, c'est-à-dire prête à se congeler sous la pression nouvelle (2 atmosphères).

Mais nous avons trouvé plus haut (voyez le tableau de la page 559) que la température de l'eau à zéro, qui supporte une pression d'une atmosphère, varie de

lorsqu'on élève la pression d'une atmosphère à l'aide de la compression, sans lui fournir ni lui soustraire de la chaleur. On conclut de là que l'eau passe à l'état de surchausse par la simple compression dans les conditions supposées (comme cela a lieu pour la vapeur sèche et saturée), et qu'il saut retirer à l'unité de poids de l'eau, après une compression de 2 atmosphères, la quantité de chaleur

$$0,00734 - 0,000406 = 0^{cal},006918,$$

pour qu'elle soit de nouveau saturée sous la nouvelle pression.

Il n'existe malheureusement aucune observation qui pous

572 APPENDICE. — DES CORPS SOLIDES ET LIQUIDES.

permette de faire un calcul analogue pour d'autres températures.

Mettons dans l'équation (475) la valeur de $\frac{dp}{dt}$ donnée par l'équation (476), et faisons-y p=10334 et T=273 degrés, nous trouverons, pour la chaleur latente externe de l'eau à zéro et sous la pression d'une atmosphère,

$$Apu = -0,00212$$
 calories.

Pendant la susion de 1 kilogramme de glace dans les circonstances ordinaires, on n'emploie donc pas, comme pendant la vaporisation, une partie de la chaleur à produire du travail externe; c'est la glace qui absorbe ce travail dont la valeur est

$$pu=o^{k_{gm}},899.$$

Le travail interne s'obtient à l'aide de l'équation (473) à zéro et sous la pression atmosphérique

$$\rho = 79,035 + 0,002 = 79,037.$$

La différence de r et ρ est, par conséquent, entièrement dans les limites des erreurs d'observation.

On trouve aussi à l'aide de l'équation (474)

$$\frac{r}{u} = 87,91,$$

puis

$$\frac{\rho}{n} = \frac{r}{n} - Ap = 63,54.$$

Il résulte, de tout ce qui précède, que les équations fondamentales d'un mélange de glace et d'eau sont *les mêmes* que celles qui ont été établies pour un mélange de vapeur et de liquide.

TABLES.

| rempé- rature en degrés mentige. | TEMPÉ- RATURE abso- lue T. | en millimètres de mercure p. (Regnault.) | dp dt | dp pdt | T dp/pdt | r ū | Pu | |
|--|--|--|------------------|----------------------|------------------|--------------------|--------------------|----|
| -1- | -2- | - 8 - | - 4 - | - 5 - | - 6 - | -7- | -8- | Ì |
| 0 | 273 | 4,600 | 0,3289 | 0,071502 | 19,520 | 2,879 | 2,732 | |
| 5 | 278 | 6,534 | 0,4503 | 0,068915 | 19,158 | 4,024 | 3,805 | |
| 10 | 283 | 9,165 | 0,6088 | 0,066429 | 18,799 | 5,525 | 5,231 | |
| 15 | 288 | 12,699 | 0,8132 | 0,064041 | 18,444 | 7,511 | 7,104 | l |
| 20 | 293 | 17,391 | 1,0738 | 0,061746 | 18,091 | 10,090 | 9,532 | l |
| 25 | 298 | 23,550 | 1,4022 | 0,059542 | 17,743 | 13,400 | 12,645 | |
| 30 | 303 | 31,548 | 1,8117 | 0,057427 | 17,400 | 17,604 | 16,592 | |
| 35 | 308 | 41,827 | 2,3171 2,9347 | o,o55397 o,o53449 | 17,062 | 22,886 29,457 | 21,545 | |
| 40 45 | 313 | 54,906 71,390 | 3,6825 | 0,053449 | 16,730 16,403 | 37,554 | 27,696 35,264 | |
| | | | 4,5800 | | | | 1 | Ì |
| 50 | 323 | 91,980 | 5,6484 | 0,049794 0,048081 | 16,083 | 47,442 59,413 | 44,492 55,646 | |
| 55 6 0 | 328 333 | 117,475 | 6,9100 | 0,046443 | 15,465 | 73,792 | 69,030 | |
| 65 | 338 | 186,938 | 8,3891 | 0,044876 | 15,168 | 90,933 | 84,938 | ļ |
| 70 | 343 | 233,082 | 10,111 | 0,043380 | 14,879 | 111,220 | 103,746 | į, |
| 75 | 348 | 288,500 | 12,104 | 0,041953 | 14,600 | 135,077 | 125,825 | |
| 80 | 353 | 354,616 | 14,395 | 0,040594 | 14,329 | 162,959 | 151,587 | |
| 85 | 358 | 433,002 | 17,017 | 0,039300 | 14,069 | 195,369 | 181,482 | |
| 90 | 363 | 525,392 | 20,002 | 0,038072 | 13,820 | 232,852 | 216,003 | 1 |
| 95 | 368 | 633,692 | 23,388 | 0,036907 | 13,582 | 276,009 | 255,687 | ۱ |
| 100 | 373 | 760,000 | 27,189 | 0,035775 | 13,344 | 325,229 | 300,856 | ۱ |
| 105 | 378 | 906,410 | 31,454 | 0,034701 | 13,117 | 381,286 | 352,218 | ľ |
| 110 | 383 | 1075,370 | 36,212 | 0,033674 | 12,897 | 444,778 516,362 | 410,292 | ' |
| 115 120 | 388 | 1269,410 1491,280 | 41,499 47,348 | 0,032691 0,031750 | 12,478 | 596,736 | 475,653 548,902 | |
| | 393 | | | | | | | l |
| 125 | 398 | 1743,880 | 53,795 | 0,030848 | 12,277 | 686,610 | 630,685 | |
| 130 135 | 403 408 | 2030,280 2353,730 | 60,873 68,617 | 0,029982 | 11,894 | 786,716 897,803 | 721,607 822,321 | |
| 140 | 413 | 2717,630 | 77,060 | 0,028355 | 11,711 | 1020,627 | 933,475 | , |
| 145 | 418 | 3125,550 | 86,234 | 0,027590 | 11,533 | 1155,960 | 1055,726 | , |
| 150 | 423 | 3581,230 | 96,171 | 0,026854 | 11,359 | 1304,583 | 1189,736 | , |
| 155 | 428 | 4088,560 | 106,901 | 0,026146 | 11,191 | 1467,283 | 1336,166 | |
| 160 | 433 | 4651,620 | 118,455 | 0,025465 | 11,026 | 1644,860 | 1495,686 | |
| 165 | 438 | 5274,540 | 130,858 | 0,024809 | 10,866 | 1838,076 | 1668,926 | 4 |
| 170 | 443 | 5691,660 | 144,138 | 0,024177 | 10,711 | 2047,724 | 1856,538 | 1 |
| 175 | 448 | 6717,430 | 158,319 | 0,023568 | 10,559 | 2274,570 | 2059,147 | |
| 180 | 453 | 7546,390 | 173,423 | 0,022981 | 10,410 | 2519,373 | 2277,366 | • |
| 185 | 458 | 8453,230 | 189,470 | 0,022414 | 10,265 | 2782,875 | 2511,787 | • |
| 190 | 463 | 9442,700 | 206,478 | 0,021886 | 10,124 | 3065,794 | 2762,974 | (|
| 195 | 468 | 10519,630 | 224,462 | 0,021337 | 9,986 | 3368,820 | 3031,464 | (|
| 200 | 473 | 11688,960 | 243,438 | 0,020826 | 9,851 | 3692,650 | 3317,795 | • |

| _ | | _ | | | | | | | | | | | |
|------------|------------------------------------|----------------|--------------------|---------------|--------------------|-------|------------------|----------|------------------|---------|------------------|--------------|----------------------------|
| | CHALEUR | | CHALBUR | | CHALBUR | | CHALEUR | | JMALEUR | | CHALEUR | | |
| | | | du | | de | | | | | | | | ľ |
| | totale | | liquide | | vapori- | D | latente | Dis | de la | | latente | | 1 |
| | 3 | Dø. | _ | Diff. | sation | Dia | externe | Diff | vapeur | Dia | interne | Diff. | u |
| 3 . | λ. | | $oldsymbol{q}$. | | #Q 55 OM | | | | | | | | ł |
| • | (Regn) | | (Regn.) | | r. | | Apu. | i | J. | | ρ. | | 1 |
| | (| | (10001) | | | | | | | _ | | | l |
| | | | • | | | | | | | | | | |
| | - 2 - | | - 8 | | - • - | | - 5 - | | - 6 - | | _ , _ | | - 0 |
| | 606,500 | | 0,000 | ! | 606,500 | 9 (28 | 31,071 | | 575,43 | | 575,43 | | 210,66 |
| 4 | 608,025 | 1,525 | 5.000 | 5,000 | 003.023 | • | 31,4/3 | 0,404 | 576,55 | 1,17 | 571,55 | 3,88 | 150,23 |
| | 60 9,550 | 1,525 | 10.002 | 5,002 | 399.548 | 3,477 | 31,892 | 0,417 | 577,66 | 1,11 | 1567.66 | 13,07 | 108,51 |
| | 611,075 | 1,525 | 15,005 | 5,003 | 506 070 | 3,478 | 132.31A | 0,120 | 1528.26 | 1,10 | 303.73 | 3,91 | /9,540 |
| | 612,600 | 1,525 | 20,010 | 5,005 | J92,J90 | İ | 32,755 | 0,437 | 579,84 | 1,08 | 559,83 | 3,92 | 58,720 |
| F | R. L5 | 1,525 | 25 212 | 5,007 | 580 108 | 3,482 | 33 201 | 0,446 | 580 00 | | 55 5, 91 | 3,92 | 43,963 |
| | 6:4 ,125 6:5, 650 | 1,525 | 25,017 | 5,009 | 589,108 | 3,484 | 3 3,6 56 | 0,455 | 581,99 | 1,07 | 551,97 | | 33,266 |
| | 617,17 5 | 2, 52 5 | | 5,011 | 585,624 580 138 | 3,486 | 34,119 | 0,46? | 583,06 | 1,07 | 548,02 | | |
| | 618,700 | 2,525 | 33,037 | 5,014 | 582,138 578,649 | 3,489 | 34,588 | 0,469 | 584,11 | 1,05 | 544,06 | 19 ~6 | 19,644 |
| | 620,22 5 | 1.525 | 40,051 45,068 | 5,017 | 575,157 | 3,492 | 35,064 | 0,476 | 385,16 | 1,05 | 540,09 | 17 00 | 15,315 |
| • | 030,220 | 1,525 | | 5.010 | 5 75,15 7 | 3,494 | | 1 | | - 05 | | l | |
| | 6 21,750 | 1,525 | 50,087 | 5,023 | 571,663 | 3,498 | 133.344 | | 000,21 | 1- 04 | 330,12 | | 12,049 |
| COAT | 623, 275 | 1,525 | 55,110 | 5,027 | 568,165 | 2 500 | 30,027 | | 107,20 | | 332,14 | 2 | 9,3013 |
| | 624,800 | 2,525 | 00,137 | B 030 | 304,003 | 9 505 | | | 588,29 | 1.04 | 328,13 | 3 00 | /,000. |
| | 62 6,325 | - 8-5 | 03,107 | 5,034 | 301,158 | 2 500 | 130,990 | 1 | 309,33 | 1.04 | 324,10 | 2 | • •,•,•• |
| , | 627,8 50 | -, | 70.301 | 1 | 1007.040 | 1 | 37,470 | | .90,37 | | 520,17 | 7133 | 5,0139 |
| | 629,375 | 1,52 | 75,239 | 5,038 | 554,136 | 3,513 | 37,955 | 09477 | 501.42 | 1,05 | 1510.TX | 3,99 | 4,1024 |
| · | 630,900 | 1,525 | 80,282 | , | DOO KIX | 2,518 | 38,425 | 10,77 | 100 60 | 1-, | 512.10 | | 3,3789 |
| | 632,425 | 1,525 | 85,329 | 3,047 | | 1 - | , | 0,400 | 593.54 | 11,07 | 508.21 | 3,98 | 2,8003 |
| | 63 3,950 | 19020 | 00.381 | 3,002 | 543.56a | 3,527 | 39,332 | 0,447 | 50% 6a | 1,00 | 504.24 | 3,97 | 2,3344 |
| 8 | 635,475 | 1,525 | 95,438 | 5,057 | 540,037 | 3,532 | 39,762 | | 595,71 | | 500,27 | 13.07 | |
| | | 1,525 | _ | 5,062 | · | 3,537 | | 0-443 | | 7.08 | | | |
| | 637,000 | 1,526 | 100,500 | 5,068 | 536,500 | | 40,205 40,631 | 0,436 | 596,79 | | 496,29 | | 1,6496 1,3978 |
| | 640,050 | 2,525 | 105,568 | 5,073 | 532,957 | 3,548 | 41,048 | | 597,89 | | 492,33 488,36 | | 1,09/0 |
| K | 640,050 | 1,525 | 110,641 | 5,080 | 529,409 525,854 | 3,555 | 41,457 | | 599,00 600,12 | | 484,40 | | 1,1963 |
| K | 641,575 | 1,525 | 115,721 | 5,085 | 522,294 | 3,560 | 41,457 | 0,401 | 601,24 | | 480,44 | 3,96 | 0,8752 |
| | 43,100 | 1,52 | 120,806 | 5,092 | | | | 0.302 | | 1.13 | | 2 ~6 | 1 |
| | 644,625 | 1,52 | 1 25,898 | E | 310,727 | | 42,200 | 0.384 | 002,37 | ١ | 470,48 | 3.06 | 0,7555 |
| | 646,150 | z,525 | 130,997 | 1 | 1515.153 | 3,58: | 12,034 | 0 3-6 | 003,52 | | 472,52 | 3 ~6 | 0,6548 |
| R | 647, 675 | 1,525 | 1.30.103 | 5.112 | 511,572 | 9 40- | 43,010 | 0 36- | 004,00 | 1 | 468,56 | 3,95 | 0,2098 |
| | 649,200 | 1,525 | - 7 - , | R | 1,300 | 3,594 | 10,077 | 0.358 | 000,02 | | 704,01 | 3.95 | 0,4977 |
| | 650,725 | | - 4-74 | 1 . | 17.3. | | 43,733 | | 000,99 | | 100,66 | 'i | 0,4303 |
| | 65 2,250 | 1,525 | 101.402 | 5,128 | EDOO. TXX | 3,603 | 144.080 | 0,351 | IDOX. 16 | 1,17 | 156.70 | 3,96 3,95 | - ~ 363~ I |
| B . | 653, 775 | 1,525 | 156.508 | 3,130 | 402.122 | 3,011 | 44,428 | - 222 | Son 35 | 1,19 | 452,75 | 3,95 | 2200 |
| | 655,300 | 1,524 | 161.741 | 3,143 | 403-550 | 3,618 | 44,761 | 0,333 | 1010.34 | 1,21 | 148.80 | 3.05 | 0,3001 |
| | 656,825 | 1,323 | 166.802 | 3,13. | 480.033 | | | | E011.74 | 1,20 | 1444.85 | 3,96 | 0,2065 |
| • | 658 ,350 | 1,525 | 172,052 | 3,100 | 486,298 | | 45,403 | | 612,95 | | 440,89 | | 0,2375 |
| , , | 65 9,875 | 1,524 | | 5. 168 | 482,655 | 3.643 | 45,711 | 0,3:8 | 614,16 | 1,21 | 436.04 | 3,95 | |
| , | 66 1,400 | 1,52 | 177,220 182,398 | 5,178 | 470 000 | 3,653 | 46 012 | | 615,39 | 1,23 | 132 00 | 3,95 | |
| | 662, 925 | 1,525 | 187,584 | , | 479,002 475,341 | 3 | 46.30% | 0,29 | 6.6.62 | 1 T 3 1 | 132,99 129,04 | | |
| | 664 450 | 1,52 | 102 280 | 5,196 | 475,541 421 620 | 3,671 | 16.580 | 0,285 | 617.86 | 1,24 | 425,08 | 3,96 | 0,1538 |
| | 665.025 | 1,525 | 107.085 | 5,205 | 467.000 | 3,68 | 46.864 | 0,275 | 610.11 | 1,25 | 121.13 | 3,95 | 0,1538 0,1389 0,1257 |
| | | 1.52 | 1.9/,903 | 5,215 | 77,1990 | 3,600 | , ,,,,,, | 0,260 | | 1.26 | l.'''' | 3,96 | |
| | 667,500 | | 103,200 | | 464,300 | | 17,133 | | 620,37 | | 417,17 | | 0,1257 |
| | l | ١ | <u> </u> | <u> </u> | t | 1 | ! | <u> </u> | t | ! | I | • | |
| | | | | | | | | | | | | | |

| TEMPÉ- RATURE en degrés centigr. | TEMPÉ- RATURE abso- lue | en milli- mètres de mercure | dp dt | dp pdt | $T\frac{dp}{pdt}$ | $\frac{r}{u}$ | e u |
|--|----------------------------------|-----------------------------------|----------|-----------|-------------------|---------------|--------|
| <i>t</i> . | T. | p. (Regnault.) | | | | | |
| -1- | -2- | -3- | - 4 - | - 8 - | -6- | -7- | -8- |
| 0 | 273 | 184,39 | 8,441 | 0,045778 | 12,497 | 73,90 | 67,9 |
| 10 | 283 | 286,83 | 12,224 | 0,042619 | 12,061 | 110,94 | 101,7 |
| 20 | 293 | 432,78 | 17,175 | 0,039685 | 11,628 | 161,38 | 147,5 |
| 30 | 303 | 634,80 | 23,464 | 0,036963 | 11,200 | 228,00 | 207,6 |
| 40 | 313 | 907,04 | 31,242 | 0,034444 | 10,781 | 313,60 | 284,5 |
| 50 | 323 | 1264,83 | 40,622 | 0,032117 | 10,374 | 420,78 | 380,2 |
| 60 | 333 | 1725,01 | 51,709 | 0,029176 | 9,982 | 552,20 | 496,8 |
| 70 | 343 | 2304,90 | 64,576 | 0,028017 | 9,610 | 710,32 | 636,4 |
| 80 | 3 53 | 3022,79 | 79,327 | 0,026243 | 9,264 | 898,02 | 801,0 |
| 90 | 363 | 3898, 26 | 96,127 | 0,024659 | 8,951 | 1119,01 | 994,0 |
| 100 | 373 | 4953,30 | 115,313 | 0,023280 | 8,683 | 1379,34 | 1220,4 |
| 110 | 383 | 6214,63 | 137,523 | 0,022129 | 8,475 | 1689,13 | 1489,8 |
| 120 | 393 | 7719,20 | 163,979 | 0,021243 | 8,348 | 2066,66 | 1819,1 |

| TEMPÉ- RATURE on degrés centig. | totale \(\lambda \). (Regn.) | Dia. | CNALEUR du liquide (/. (Rogn.) | Di c . | de vaporisation | Dia. | latente externe Apu . | Di c f. | de la vapeur | Dia. | latente interne |
|---|--|------------------------------|--|----------------------------------|---|--------------------------------------|---|---|--|--------------------------------------|---|
| - 1 - 0 10 20 30 40 | 91,00 98,41 102,78 107,00 | 4,44 4,34 4,22 4,11 | -3- 0,00 5,32 10,70 16,14 21,63 | 5,32 5,38 5,44 5,49 | 94,00 93,12 92,08 90,86 89,48 | 0,88 1,04 1,22 1,38 | -5- 7,521 7,721 7,919 8,113 8,300 | 0,20L 0,198 0,194 0,187 | 86, {8 90,72 94,86 98,89 | 4,24 4,14 4,01 3,92 | -7- 86,48 85,40 84,16 82,75 81,18 |
| 90 | 115,11 119,00 122,78 126,44 130,00 | 3,89 3,78 3,66 3,56 | 27, 19 32,80 38,48 44,21 50,00 | 5,56; 5,68; 5,73; 5,79; | 87,92 86,20 84,30 82,23 80,00 | 1,56 1,72 1,90 2,07 2,23 | 8,475 8,635 8,772 8,876 8,937 | 0,175 0,160 0,137 0,104 0,061 | 106,64 110,37 114,01 117,56 121,06 | 3,83 3,73 3,64 3,55 3,50 | 79,45 77,57 75,53 73,35 71,06 |
| 110 | 133,44 136,78 140,00 | 3,34 3,22 | 55,86 | 5,91 5,97 | 77,58 75,01 72,26 | 2,57 2,75 | 8,934 | -0,084 -0,195 | 127,931 | 3,42 3,42 | 68,65 66,16 63,61 |

| | en millimètres de mercure | dp dt | dp pdt | $T\frac{dp}{pdt}$ | <u>r</u> <u>u</u> | e u | Apu r |
|---|---------------------------|----------|-----------|-------------------|-------------------|---------|----------|
| ŀ | (Regnault.) | | -5- | | | -8- | |
| l | | -•- | - 5 - | - 6 - | - 7 - | | |
| | 12,70 | 0,8419 | o,o66895 | 18,099 | 7,37 | 6,96 | 0,05525 |
| | 24,23 | 1,5185 | 0,062672 | 17,736 | 13,78 | 13,00 | 0,05638 |
| | 44,46 | 2,6133 | 0,058779 | 17,222 | 24,55 | 23,13 | 0,05806 |
| | 78,52 | 4,3193 | 0,055009 | 16,668 | 41,97 | 39,35 | 0,05999 |
| | 133,69 | 6,8784 | 0,051450 | 16,104 | 69,04 | 64,75 | 0,06210 |
| | 219,90 | 10,580 | 0,048114 | 15,541 | 109,59 | 102,54 | 0,06435 |
| | 350,21 | 15,757 | 0,044992 | 14,982 | 168,26 | 157,03 | 0,06674 |
| | 541,15 | 22,767 | 0,0/2072 | 14,431 | 250,43 | 233,08 | 0,06930 |
| | 812,91 | 31,981 | 0,039342 | 13,887 | 362,04 | 335,97 | 0,07201 |
| | 1189,30 | 43,752 | 0,036788 | 13,354 | 509,32 | 471,18 | 0,07488 |
| | 1697,55 | 58,397 | 0,034401 | 12,831 | 698,53 | 644,09 | 0,07793 |
| | 2367,64 | 76,162 | 0,032168 | 12,320 | 935,46 | 859,53 | 0,08117 |
| | 3231,73 | 97,211 | 0,030080 | 11,821 | 1225,17 | 1121,53 | 0,08450 |
| | 4323,00 | 121,597 | 0,028128 | 11,335 | 1571,53 | 1432,56 | 0,08822 |
| | 5674,59 | 149,255 | 0,026302 | 10,863 | 1976,82 | 1794,84 | 0,09206 |
| | 7318,40 | 179,998 | 0,024595 | 10,404 | 2441,72 | 2207,02 | 0,09612 |

| DIG. | du liquide (Rogn.) | Dia. | CHALEUR de vapori- sation F. | Pia. | latente externe Apu. | Dia. | de la vapeur J. | DIE. | latente interne | Diff. | u |
|--|--|--|--|---|--|---|--------------------------------------|---|--|------------------------------|---|
| | - 8 - | | - 4 - | | - 5 - | | - 6 - | | -7- | | -8- |
| 7,90 7,60 6,00 4,00 2,00 0,20 0,20 | 0,00 5,59 11,42 17,49 23,71 30,21 37,37 44,58 52,11 59,97 | 5,59 5,83 6,07 6,22 6,50 7,16 7,21 7,53 7,86 | 230,61 240,58 240,51 238,29 233,79 227,63 220,61 | -2,31 -1,77 -0,07 2,22 4,50 6,16 7,01 7,53 | 13,463 13,969 14,429 14,797 15,014 15,193 15,287 | 0,504 0,460 0,365 0,247 0,149 0,057 0,084 | 238,03 243,57 247,20 248,96 | 7,51 7,09 5,54 3,63 1,76 0,85 1-0,19 -0,05 | 223,43 225,35 226,61 226,08 223,49 218,75 212,44 205,32 197,75 190,60 | 4,74 6,31 7,11 7,58 | 5.730 |
| 1,30 2,30 2,90 3,50 4,50 | 68,18 76,74 85,67 94,98 104,70 | 8,21 8,56 8,93 9,31 9,72 | 199,12 192,86 186,83 181,02 175,80 | 6,91 6,26 6,03 5,81 5,22 | 15,518 15,654 15,803 15,969 16,184 | 0,090 0,136 0,149 0,160 0,215 | 251,78 ≥53,95 | 2,17 | 159,62 | 6,18 5,98 5,43 | 0,285 0,206 0,152 0,115 0,088 |

| TEMPÍ- RATURE En degrés centigr. | TEMPÉ- RATURE abso- lue | PRESSION en milli- mètres de mercure | dp dt | dp pdt | $T\frac{dp}{pdt}$ | <u>r</u> <u>u</u> | <u>e</u> |
|--|----------------------------------|---|----------|-----------|-------------------|----------------------|----------|
| t. | T. | P. (Regnault.) | | · | | | |
| -1- | -2- | -8- | - 4 - | -8- | -6- | - 7 - | -8- |
| 0 | 273 | 63,33 | 3,769 | 0,059516 | 16,248 | 33,00 | 30,97 |
| 10 | 283 | 110,32 | 5,726 | 0,051910 | 14,690 | 51,97 | 48,43 |
| 20 | 293 | 180,08 | 8,349 | 0,046364 | 13,553 | 78,45 | 72,68 |
| 30 | 303 | 280,05 | 11,797 | 0,042125 | 12,674 | 114,63 | 105,65 |
| 40 | 313 | 419,35 | 16,242 | 0,038733 | 12,123 | 163,04 | 149,59 |
| 50 | 323 | 608,81 | 21,858 | 0,035903 | 11,596 | 226,41 | 206,89 |
| 60 | 333 | 860,96 | 28,808 | 0,033460 | 11,142 | 307,64 | 280,03 |
| 70 | 343 | 1189,90 | 37,237 | 0,031294 | 10,733 | 409,60 | 371,44 |
| 80 | 353 | 1611,05 | 47,266 | 0,029338 | 10,356 | 535,06 | 483,40 |
| 90 | 363 | 2140,82 | 58,971 | 0,027546 | 9,999 | 686,49 | 617,84 |
| 10 0 | 373 | 2796,20 | 72,391 | 0,025889 | 9,657 | 865,92 | 776,25 |
| 110 | 383 | 3594,33 | 87,515 | 0,024348 | 9,325 | 1074,90 | 959,64 |
| 120 | 393 | 4551,95 | 104,271 | 0,022907 | 9,002 | 1314,15 | 1168,18 |
| 130 | 403 | 5684,90 | 122,555 | 0,021558 | 8,688 | 1583,89 | 1401,58 |
| 140 | 413 | 7007,64 | 142,199 | 0,020292 | 8,380 | 1883,37 | 1658,64 |

| TEMPÉ- BATURE ON degrés centig. | totale \[\lambda \] (Regn.) | Diff. | du liquide q. (Regn.) | Di s . | de vaporisation | Diff. | latente externe A pu. | Diff. | de la vapeur J. | Dif. | analeste interne | Dis |
|---|--|------------------------------|---|--------------------------------------|--|--------------------------------------|--|--|--|--------------------------------------|--|--|
| -1- | - 2 - | | - 8 - | | - 4 - | | - 5 - | | - 6 - | | - 7 - | |
| 0 10 20 30 40 | 140,50 144,11 147,62 151,03 154,33 | 3,61 3,51 3,41 3,30 | 0,00 5,10 10,29 15,55 20,89 | 5,10 5,19 5,26 5,34 | 140,50 139,01 137,33 135,48 133,44 | 1,49 1,68 1,85 2,04 | 8,647 9,462 10,132 10,613 | ~ ~~. | 131,85 134,65 137,49 140,42 143,32 | 2,80 2,84 2,93 2,90 | 131,85 129,55 127,20 124,87 122,43 | 2,3 2,3 2,3 2,4 |
| 50 60 70 80 90 | 157,53 160,63 163,62 166,51 169,30 | 2,89 | 26,31 31,81 37,39 43,05 48,79 | 5,42 5,50 5,58 5,66 5,74 | 131,22 128,82 126,23 123,46 120,51 | 2,22 2,40 2,19 2,77 2,95 | 11,561 11,759 | 0,30g 0,246 0,198 0,16 0,131 | 140,22 | 2,85 2,79 2,73 2,66 | | 2,51 2,65 2,75 2,9 ³ 3,08 |
| 100 110 120 130 140 | 171,98 174,56 177,04 179,42 181,69 | 2,48 | 54,61 60,50 66,48 72,54 78,67 | 5,82 5,89 5,98 6,06 6,13 | 117,37 114,06 110,56 106,88 103,02 | 3,14 3,31 3,50 3,68 3,86 | 12,154 12,231 12,281 12,302 12,302 | 0,021 | 159,83 162,33 164,76 167,12 169,39 | 2,58 2,50 2,43 2,36 2,27 | 103,22 101,83 98,28, | 3,24 3,39 3,55 3,77 3,96 |

| ah ah | mercure | dp dt | dp pdt | T dp/pdt | r u | e u | <u>Apu</u> |
|----------|-----------------|----------|-----------|----------|---------|---------|------------|
| - - 9 | -8- | - 4 - | - 5 - | - 6 - | -7- | -8- | -9- |
| 27 | 3 59,72 | 3,235 | 0,054178 | 14,790 | 28,32 | 26,41 | 0,06761 |
| 28 | | 4,953 | 0,049297 | 13,951 | 44,95 | 41,73 | 0,07168 |
| 29 | | 7,246 | 0,045156 | 13,231 | 68,08 | 62,93 | 0,07558 |
| 30 | | 10,295 | 0,041593 | 12,603 | 100,04 | 92,10 | 0,07935 |
| 3 | 369,26 | 14,211 | 0,038485 | 12,046 | 142,64 | 130,80 | 0,08302 |
| 3: | 535,05 | 19,123 | 0,035741 | 11,544 | 198,08 | 180,92 | 0,08662 |
| 33 | | 25,150 | 0,033292 | 11,086 | 268,58 | 244,35 | 0,09020 |
| 34 | 3 1042,11 | 32,393 | 0,031084 | 10,662 | 356,31 | 322,89 | 0,09379 |
| 3 | (- 7 - 7) - 7 | 40,933 | 0,029079 | 10,265 | 463,38 | 418,24 | 0,09742 |
| 30 | 1865,22 | 50,816 | 0,027244 | 9,889 | 591,55 | 531,73 | 0,10112 |
| 3 | 3 2428,54 | 62,061 | 0,025555 | y,532 | 742,36 | 664,48 | 0,10491 |
| 38 | | 74,645 | 0,023994 | 9,190 | 916,83 | 817,06 | 0,10882 |
| 3 | | 88,510 | 0,022546 | 8,860 | 1115,51 | 989,62 | 0,11286 |
| 40 | 3 4885,10 | 103,549 | 0,021197 | 8,542 | 1338,26 | 1181,60 | 0,11706 |
| 4 | 3 6000,16 | 119,625 | 0,019937 | 8,234 | 1584,38 | 1391,96 | 0,12145 |
| 4: | 3 7280,62 | 136,584 | 0,018760 | 7,935 | 1582,80 | 1619,32 | 0,12602 |
| 4 | 8734,20 | 154,218 | 0,017658 | 7,646 | 2141,61 | 1861,51 | 0,13079 |

| | CMALHUR totale \[\lambda \] (Regn.) | DIF. | du liquide (Regn.) | Diff. | CHALBUR de vapori- sation r. | DIT. | cwaleur latente externe A pu. | Di g . | de la vapeur J. | Dia. | cmaleur latente interne P. | Diff. | u |
|---------|--|---|---|--------------------------------------|---|--------------------------------------|--|---|---|--------------------------------------|--|--------------------------------------|---|
| | -1- 67,000 68,375 69,75 71,12 72,50 | 0,375 0,375 0,375 0,375 | -3- 0,00 2,33 4,67 7,02 9,37 | 2,33 2,34 2,35 2,35 | 67,00 66,04 65,08 64,10 63,13 | 0,96 0,96 0,93 0,97 | - 5 - 4,530 4,734 4,919 5,086 5,241 | 0,204 0,185 0,167 0,155 | - 6 - 62,47 63,64 64,83 66,03 67,26 | 1,17 1,19 1,20 1,23 | -7- 62,47 61,31 60,16 59,01 57,89 | 1,16 1,15 1,15 1,12 | - 8 - 2,3658 1,4692 0,9559 0,6407 0,4426 |
| | 73,87 75,25 76,62 78,00 79, ³ 7 | 0,375 0,375 0,375 0,375 0,375 | 11,74 14,12 16,51 18,91 21,32 | 2,37 2,38 2,39 2,40 2,41 | 62,13 61,13 60,11 59,09 58,05 | 1,00 1,00 1,02 1,02 1,04 | 5,382 5,514 5,638 5,756 5,870 | 0,141 0,132 0,124 0,118 0,114 | 68,49 69,74 70,98 72,24 73,50 | 1,23 1,25 1,24 1,26 1,26 | 56,75 55,62 54,47 53,33 52,18 | 1,13 1,13 1,15 1,14 1,15 | 0,3137 0,2276 0,1687 0,1275 0,0981 |
| 1 1 1 1 | 80,75 82,12 83,50 84,87 86,25 | 0,375 0,375 0,375 0,375 0,375 | 23,74 26,17 28,61 31,06 33,52 | 2,42 2,43 2,44 2,45 2,46 | 57,01 55,95 54,89 53,81 52,73 | 1,04 1,06 1,06 1,08 1,08 | 5,981 6,088 6,195 6,299 6,404 | 0,111 0,107 0,107 0,104 0,105 | 74,77 76,03 77,31 78,57 79,85 | 1,27 1,26 1,28 1,26 1,26 | 51,03 49,86 48,70 47,51 46,33 | 1,15 1,17 1,16 1,19 1,10 | 0,0768 0,0610 0,0492 0,0402 0,0333 |
| | 87,62 89,00 | 0,375 0,375 | 35,99 38,47 | 2,47 2,48 | 51,63 50,53 | 1,10 | 6,506 6,609 | 0,102 | 81,11 82,39 | 1,26 1,28 | 45,12 43,92 | 1,21 | 0,0279 0,02 3 6 |

| TEMPÉ- RATURE en degrés centigr. | TEMPÉ- RATURE abso- lue T. | en milli- mètres de mercure P. (Regnault.) | <u>dp</u> <u>dt</u> | dp pdt | T dp/pdt | r u | e E |
|--|--|---|------------------------|-----------|----------|---------|---------|
| -1- | -2- | -3- | -+- | 5 | -6- | -7- | -8- |
| 0 | 273 | 32,05 | 1,82 | 0,055338 | 15,107 | 15,96 | 14,90 |
| 10 | 283 | 55,97 | 2,84 | 0,050708 | 14,350 | 25,76 | 23,97 |
| 20 | 293 | 90,99 | 4,24 | 0,046574 | 13,646 | 39,82 | 36,90 |
| 30 | 303 | 142,27 | 6, 10 | 0,042882 | 12,993 | 59,28 | 54,72 |
| 40 | 313 | 214,81 | 8,50 | 0,039584 | 12,390 | 85,35 | 78,46 |
| · 5 0 | 323 | 314,28 | 11,52 | 0,036637 | 11,834 | 119,30 | 109,22 |
| 60 | 333 | 447,43 | 15,21 | 0,034002 | 11,322 | 162,46 | 148,11 |
| 70 | 343 | 621,15 | 19,66 | 0,03:647 | 10,855 | 216,23 | 196,31 |
| 80 | 353 | 843,29 | 24,91 | 0,029539 | 10,427 | 281,99 | 254,95 |
| 90 | 36 3 | 1122,26 | 31,03 | 0,027653 | 10,038 | 361,27 | 325,28 |
| 100 | 373 | 1467,09 | 38,09 | 0,025964 | 9,685 | 455,64 | 408,59 |
| 110 | 383 | 1887,44 | 46, 15 | 0,024451 | 9,365 | 566,83 | 50€,30 |
| 120 | 393 | 2393,67 | 55,28 | 0,023094 | 9,076 | 696,70 | 619,94 |
| 130 | 403 | 2996,88 | 65,56 | 0,021876 | 8,816 | 847,28 | 751,17 |
| 140 | 413 | 3709,04 | 77,09 | 0,020784 | 8,584 | 1021,00 | 902,06 |
| 150 | 423 | 4543,13 | 89,96 | 0,019801 | 8,376 | 1220,31 | 1074,28 |
| 160 | 433 | 5513,14 | 104,29 | 0,018917 | 8,191 | 1448,19 | 1271,39 |

| rempé- mature en degrés centig. | totale \(\lambda_{\text{cgn.}} \) | Diff. | cmalson du liquide (7. (Regn.) | Dia. | de vaporisation | DIG | chaleur iatente externe A pu. | Dia. | de la vapeur J. | Dia | cmalera latente interne |
|---|---|--------------------------------------|--|--------------------------------------|---|--------------------------------------|---|--|---|--------------------------------------|---|
| -1- | - 2 - | | -3- | | - 4 - | | -5- | | - 6 | | _7- |
| 0 10 20 30 40 | 52,00 53,44 54,86 56,23 57,58 | 1,44 1,42 1,37 1,3 | 3 00 | 1,99 2,00 2,03 2,04 | 52,00 51,45 50,87 50,21 49,52 | ,5% 0,5% 0,66 0,69 | 3,442 3,585 3,728 3,864 3,997 | 0,143 0,143 0,136 0,133 | 48,56 49,86 51,13 52,37 53,58 | 1,30 1,27 1,24 1,21 | 48,56 47,87 47,14 46,35 45,52 |
| 50 60 70 80 90 | 58,88 60,16 61,40 62,60 63,77 | 1,30 1,28 1,24 1,20 1,17 | 10,12 12,20 14,30 | 2,06 2,08 2,10 2,12 2,13 | 48,76 17,96 47,10 46,18 45,23 | 0,76 0,80 0,85 0,92 0,96 | 4,120 4,236 4,339 4,429 4,505 | 0,123 0,116 0,103 0,090 0,076 | 54,76 55,92 57,06 58,17 59,27 | 1,18 1,16 1,14 1,11 1,10 | 44,64 43.72 42,76 41,75 40,72 |
| 100 110 120 130 140 | 64,90 66,01 67,07 68,10 69,10 | 1,13 1,11 1,06 1,03 1,00 | 20,70 22,87 25,06 | 2,15 2,17 2,19 2,21 2,22 | 44,20 43,14 42,01 40,83 39,61 | 1,02 1,06 1,13 1,18 1,22 | 4,564 1,606 1,629 4,631 4,614 | 0,059 0,042 0,023 0,002 —0,017 | 60,34 61,40 62,41 63,47 64,49 | 1,07 1,66 1,04 1,03 1,02 | 39,64 38,53 37,38 36,20 35,00 |
| 150 160 | 70,07 | ა,ე , ი,ე3 | 31.73 | 2,7i 2,77 | 38,34 37,00 | 1,27 1,34 | | -0,037 -0,060 | 65.49 €6,48 | 1,00 0,99 | 33,76 32,48 |

| mpg- rung en krés itigr | TEMPÉ- RATURE abso- lue T. | PRESSION en mill- mètres de mercure P. (Regnault.) | dp dt | dp pdt | T dp/pdt | r u | <u>e</u> | Apu r |
|-------------------------------------|--|---|-----------------------------------|-----------|----------|---------|-----------------|----------|
| 1 — | -2- | -3- | | _ 5 _ | -6- | -7- | -8 - | -9- |
| 0 | 273 | 127,91 | 5,846 | 0,045704 | 12,477 | 51,18 | 47,08 | 0,08015 |
| 10 | 283 | 198,46 | 8,38o | 0,042226 | 11,950 | 76,05 | 69,69 | o,o8368 |
| 20 | 293 | 298,03 | 11,664 | 0,039137 | 11,467 | 109,60 | 100,04 | 0,08721 |
| 30 | 303 | 434,62 | 15,813 | 0,036383 | 11,024 | 153,65 | 139,71 | 0,09071 |
| 40 | 313 | 617,53 | 20,941 | 0,033911 | 10,614 | 210,20 | 190,40 | 0,09421 |
| 50 | 323 | 857,07 | 27,157 | 0,031682 | 10,233 | 281,30 | 253,82 | 0,09772 |
| 60 | 333 | 1164,51 | 34,540 | 0,029661 | 9,877 | 368,85 | 331,51 | 0,10124 |
| 70 | 343 | 1552,09 | 43,181 | 0,027821 | 9,543 | 474,98 | 425,21 | 0,10478 |
| 80 | 3 53 | 2032,53 | 53,124 | 0,026137 | 9,226 | 601,38 | 536, 20 | 0,10838 |
| 90 | 363 | 2619,08 | 64,406 | 0,024591 | 8,926 | 749,76 | 665,77 | 0,11202 |
| 100 | 373 | 3325,15 | 77,030 | 0,023166 | 8,641 | 921,42 | 814,79 | 0,11573 |
| 110 | 3 83 | 4164,06 | 90,972 | 0,021847 | 8,367 | 1117,36 | 983,82 | 0,11951 |
| 120 | 393 | 5148,79 | 106,173 | 0,020621 | 8,104 | 1338,12 | 1173,00 | 0,12339 |
| 130 | 403 | 6291,60 | 122,573 | 0,019482 | 7,851 | 1584,12 | 1382,35 | 0,12737 |
| 140 | 413 | 7603,96 | 140,057 | 0,018419 | 7,607 | 1855,00 | 1611,15 | 0,13146 |
| 150 | 423 | 9095,94 | 158,497 | 0,017425 | 7,371 | 2150,06 | 1858,36 | 0,13567 |
| | | <u>'</u> | · · · · · · · · · · · · · · · · · | | <u> </u> | | | <u>-</u> |

| upé- ruru pa grés alig. | totale \(\lambda_{\chi} \) (Regn.) | Diff. | CHALEUR du liquide Y. (Regn.) | Diff. | chaleur de vapori- sation | Dia | chalkun iatente externe A pu. | DIA. | de la vapeur J. | DIE | latente interne | Dia. | u |
|--|--|--|--|--|--|--|---|---|--|--|---|--|---|
| 10 10 20 30 40 50 60 70 80 90 10 20 30 | 90,00 91,42 92,76 94,01 95,18 96,27 97,28 98,20 99,04 99,80 100,48 101,07 101,58 102,01 | 1,42 1,34 1,2' 1,17 1,09 1,01 0,92 0,84 0,76 0,68 0,59 0,51 0,43 | -3- 6,00 2,36 4,74 7,13 9,54 11,96 14,41 16,86 19,34 21,83 24,34 26,86 29,40 31,96 | 2,36 2,38 2,39 2,41 2,42 2,45 2,45 2,48 2,49 2,51 2,52 2,54 2,56 | 90,00 89,06 88,02 86,88 85,64 84,31 82,87 81,34 79,70 77,97 76,14 74,21 72,18 70,05 | 0,94 1,04 1,14 1,24 1,33 1,44 1,53 1,64 1,73 1,83 1,93 2,03 2,13 | -5- 7,2:3 7,452 7,676 7,88: 8,068 8,239 8,390 8,523 8,638 8,734 8,8:2 8,869 8,906 8,922 | 0,239 0,224 0,205 0,187 0,171 0,151 0,133 0,115 0,096 0,078 0,057 0,037 0,016 | 82,79 83,97 85,08 86,13 87,11 88,03 88,89 89,68 90,40 91,07 91,67 92,20 92,67 93,09 | 1,18 1,11 1,05 0,98 0,92 0,86 0,79 0,72 0,67 0,60 0,53 0,47 0,42 | -7- 82,79 81,61 80,34 79,00 77,57 76,07 71,48 72,82 71,06 69,24 67,33 65,34 63,27 61,13 | 1,18 1,27 1,34 1,43 1,50 1,59 1,66 1,76 1,82 1,91 1,90 2,07 2,14 | -8- 1,7585 1,1712 0,8031 0,5654 0,4074 0,2997 0,2247 0,1712 0,1325 0,1040 0,0826 0,0664 0,0539 0,0442 |
| 40 50 | 102,36 | 0,35 0,26 | 34,53 37,12 | 2,57 2,59 | 67,83 65,50 | 2,22 2,33 | 8,917 8,886 | -0,005 -0,031 | 93,44 | 0,35 | 58,91 56,61 | 2,22 2,30 | 0,0366 |

| TEMPÉ- RATHRE en degrés contigrades £. | TEMPÉ- RATURE absolue T. | Parasion en millim. de mercure P. (Regnault.) | dp dt | dp pdt | T dp | r u | <u>n</u> | |
|--|-----------------------------------|--|----------|------------------|--------|---------|----------|----|
| -1- | - 2 - | -3- | -4- | - 5 - | - 6 - | -7- | -8- | |
| 140 | 413 | 3,0592 | 0,1030 | 0,033684 | 13,911 | 1,36 | 1,27 | 0 |
| 160 | 433 | 5,9002 | 0,1888 | 0,031999 | 13,855 | 2,62 | 2,43 | 0 |
| 180 | 453 | 11,00 | 0,3336 | 0,030328 | 13,738 | 4,85 | 4,49 | 0 |
| 200 | 473 | 19,90 | 0,5712 | 0,028703 | 13,576 | 8,66 | 8,03 | 0 |
| 220 | 493 | 34,70 | 0,9418 | 0,027142 | 13,381 | 14,89 | 13,78 | 0 |
| 240 | 513 | 58,82 | 1,5088 | 0,025652 | 13,159 | 24,82 | 22,94 | 0 |
| 260 | 533 | 96,73 | 2,3443 | 0,024236 | 12,918 | 40,07 | 36,97 | 0: |
| 280 | 553 | 155,17 | 3,5525 | 0,022894 | 12,660 | 63,00 | 58,02 | 0, |
| 3 00 | 573 | 242,15 | 5,2362 | | 12,390 | 96,22 | 88,45 | 0. |
| 3 20 | 593 | 368,73 | 7,5302 | 0,020422 | 12,110 | 143,20 | 131,38 | 0: |
| 340 | 613 | 548,35 | 10,576 | 0,019287 | 11,823 | 207,90 | 190,32 | ο, |
| 36 0 | 633 | 797,74 | 14,530 | 0,018214 | 11,529 | 294,96 | 269,38 | 0, |
| 380 | 653 | 1139,65 | 19,602 | 0,017200 | 11,232 | 410,48 | 373,94 | 0, |
| 400 | 673 | 1587,96 | 25,795 | 0,016244 | 10,932 | 556,73 | 505,80 | 0, |
| 420 | 693 | 2177,53 | 33,405 | 0,015341 | 10,631 | 742,40 | 672,57 | 0, |
| 440 | 713 | 2933,99 | 42,499 | 0,014485 | 10,328 | 971,73 | 877,64 | ο, |
| 460 | 733 | 3888,14 | 53,186 | 0,013 679 | 10,027 | 1250,24 | 1125,55 | 0, |
| 480 | 753 | 5072,43 | 65,520 | 0,012917 | 9,726 | 1582,19 | 1419,52 | 0, |
| 500 | 773 | 6520,25 | 79,534 | 0,012198 | 9,429 | 1971,52 | 1762,47 | ٥, |
| 520 | 793 | 8264,96 | 95,204 | 0,011519 | 9,134 | 2421,13 | 2156,08 | 0, |

TABLE IX. - VAPEUR D'ACIDE CARBONIQUE SATURÉE.

| TREPÉ- RATURE en degrés contigrades é. | TEMPÉ- RATURE absolue T. | pression en millim. de mercure P. (Regnault.) | dp dt | dp pdt | T dp | r u | <u>P</u> | <u>A</u> , |
|--|-----------------------------------|--|---|--|---|--|---|--------------------------|
| -1- | -2- | - 3 - | - 4 - | - 8 | -6- | -7- | - 8 - | - |
| - 25 - 20 - 15 - 10 - 5 | 248 253 258 263 268 | 13007,02 15142,44 17582,48 20340,20 23441,34 | 399,64 456,63 518,66 585,19 656,01 | 0,030725 0,030156 0,029499 0,028770 0,027985 | 7,620 7,629 7,611 7,566 7,500 | 3178,42 3704,91 4291,33 4935,58 5638,04 | 2761,30 3219,31 3727,47 4283,29 4886,30 | 0,1 0,1 0,1 0,1 |
| 0 + 5 + 10 + 15 + 20 | 273 278 283 288 293 | 26906,60 30753,80 34998,65 39646,86 44716,58 | 730,70 808,70 889,42 972,06 1055,98 | 0,027157 0,026296 0,025113 0,021518 0,023615 | 7,414 7,310 7,192 7,061 6,919 | 6397,22 7209,74 8072,03 8977,87 9922,30 | 5534,35 6223,49 6949,65 7706,43 8488,28 | 0, |
| + 25 + 30 + 35 + 40 + 45 | 298 303 308 313 318 | 50207,32 56119,05 62447,30 69184,45 76314,60 | 1140,31 1224,18 1306,77 1387,22 1464,71 | 0,022712 0,021814 0,020926 0,020051 0,019193 | 6,768 6,610 6,445 6,276 6,103 | 10897,49 11895,36 12907,36 13924,36 14937,11 | 9287,38 10095,67 10904,73 11705,67 12489,76 | 0, 0, 0, 0, |

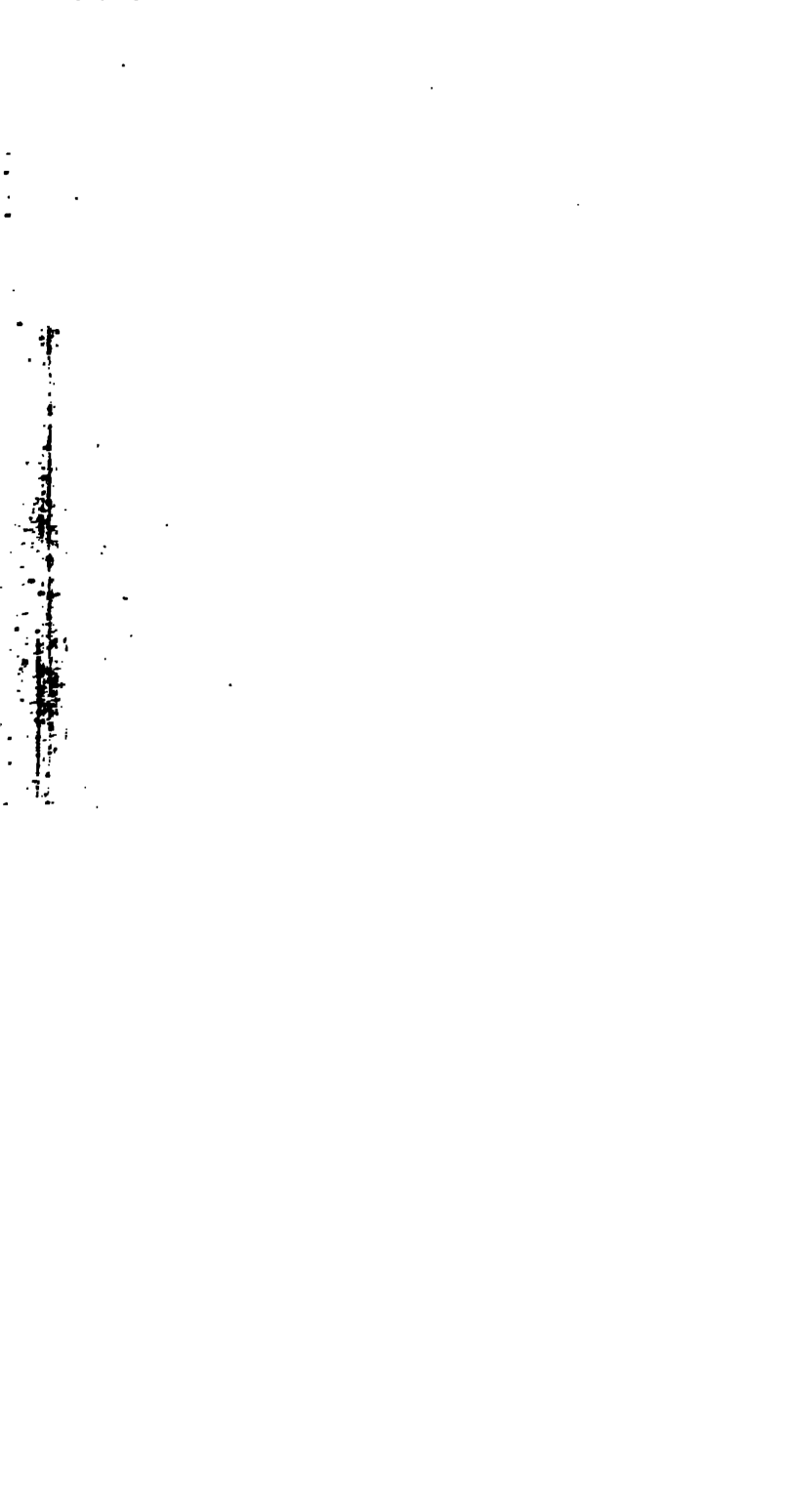
| | PRESIO | en . | TRUMS- GATORE | CHALLUM do | CEALEUR | CHALTER | | | | i-O(D6 | |
|----------|-------------------|-----------|------------------|---------------|-----------|---------|----------|----------|--------------------|----------------------------|------|
| | 96 | en kilo- | degrês | liquide | Distan | | æ | 6 | Dia | piètre ; cube | Di |
| atmo- | milli- | grammes. | centi- | q. | (Brait Sa | MMHH | " | it. | | 65 | - |
| Sphires. | mètres do mer- | per mêtre | | 1. | ρ. | Apu. | | | | killegr. | |
| 1 | CHIO. | carré | f. (Regu.) | (Begn) | | ' | | | ; | 7. | |
| 1— | <u> </u> | | (000001) | | ¦ | ¦ | | <u> </u> | | | |
| ~1- | - 9 - | -9-1 | -4- | - 4- | -0- | -7- | -8- | | -01- | - 11 - | -1 |
| 0,1 | 76 | 1033,4 | | 46,282 | 538,848 | 35,464 | 14,5508 | | 75,92 | 0,0687 | 10.0 |
| 0,5 | 152 | 2066,8 | | | 527,584 | | | | 31,35 | 0,1326 | |
| 0,3 | 228 | 3:00,2 | 69,49 | 69,687 | 520,433 | 37,574 | 5,:388 | | nn | በላ የመቆካ፣ | 4 |
| 0,4 | 304 | 4133,6 | 76,25 | 76,499 | 515,086 | 38,171 | 3,9154 | 131,55 | | 0,2333 | |
| 0,5 | 38a | 5167,0 | 81,71 | 82.017 | 510,767 | 38,632 | 3,1705 | 161,10 | 29,55 | ID.3153 | 0,0 |
| 0,6 | 456 | 6200,4 | | | 507,121 | | | 189,93 | 16, 63 | 0.3766 | 0,0 |
| 0,7 | 532 | 7233,8 | | | 503,957 | | | 218,29 | | 0,4330 | 0,4 |
| 0,8 | 608 | 8267,2 | | | 501,141 | | | 246,20 | 27.91 | 0.6010 | 0,0 |
| •,9 | 684 | 9300,6 | 97,08 | | 498,610 | 39,957 | | 273,72 | | 0,5487 | 0,0 |
| 1,0 | 760 | 10334.0 | | 5 | 496,300 | 60.200 | 6606 | 300,90 | 27,18 | p,6o5q | 0,0 |
| 1,1 | 836 | 11367.4 | 100,00 | 100,500 | 494,180 | 40,200 | | 327,77 | | 0,6628 | 100 |
| 1,2 | 912 | 12600.8 | 102,00 | 103,310 | 492,210 | La Ras | 3801 | 354,35 | 35 ,58 | 0,7194 | n_ar |
| 1,3 | 100 | 13434 2 | 105,17 | 105,740 | 490,367 | 40,020 | 1 2882 | 380,66 | | 0,7757 | 10.0 |
| 1,4 | 1064 | | | | 488,643 | | | 406,73 | | 0,7737 | 0,4 |
| | i ' | | | | | | | ' ' ' | | | 0,0 |
| τ,5 | 3140 | | | | 487,014 | | 1,1258 | 432,58 | 25,64 | 0,8874 | 0.0 |
| 1,6 | 1216 | | | | 485,471 | | 1 1.0505 | 1458 an | 20100 | La 0430 | |
| 197 | 1292 | 17567,8 | 115,54 | 116,269 | 484,008 | 41,463 | 1,0007 | 483,66 | 20144 | 0,9983 | 0.0 |
| 1,8 | 1368 | | | | 482,616 | | 0,9483 | 508,93 | 45.10 | 1,0534 | 0.0 |
| 1,9 | 1444 | 19634,6 | 118,99 | 119,779 | 481,279 | 41,734 | 0,9012 | 534,03 | | 0,9983 1,0534 1,1084 | |
| 1,0 | 1520 | 20668,0 | 120.60 | 121,427 | 480,005 | 4: .86: | 0,8588 | 558,94 | 24,91 | 14.3031 | 0,0 |
| 2,2 | 1596 | | | | 478,779 | | | 583,72 | 24,75 | 1.2122 | 0,0 |
| 2,3 | 1672 | 22734,8 | 123,64 | 124,513 | 477,601 | 42,096 | | 608,34 | 24,63 | 1,2721 | o'a |
| 2,3 | 1748 | a3768, p | 125,07 | 125,970 | 476,470 | 42,207 | 0,7529 | 632,82 | 21,45 | 1,3264 | 0,0 |
| 2,6 | 1824 | 24801,6 | 126,46 | 127,386 | 475,370 | 42,314 | | 657,14 | 36 ₁ 39 | 1,3805 | 10.0 |
| 9,5 | 1900 | 25835,0 | 127,80 | : 28, 753 | 474,310 | 42,416 | 0,6961 | 68t,36 | 14,37 | Et. 6365 | 0,0 |
| 2,6 | 1976 | 26868,4 | 139, 10 | 130,070 | 473,282 | 12,515 | 0,6700 | 705,43 | 34,07 | . 4883 | 0,0 |
| 2,7 | 2052 | 27901,8 | 130,35 | 131,354 | 472,293 | 42,610 | 0,6475 | 729,42 | 1 33 - 90 | 5600 | 0,9 |
| 2,6 | 2138 | 28935,2 | 131,57 | 132,500 | 471,328 | 42,702 | 0,6257 | 753,24 | | . SASE | 0,4 |
| 2,9 | 3204 | 29968,6 | 132,76 | 133,814 | 470,387 | 42,791 | 0,6054 | 776,97 | 20174 | r,649o | 10.8 |
| 3,0 | 3280 | 31002,0 | 133,91 | 134,989 | 469,477 | 42,876 | 0,5864 | 800,6ı | | 1,7024 | 0,0 |
| 3,1 | 2356 | `32035,4] | 135,03 | 136,133 | 468,591 | 12,960 | 0,5686 | 824,13 | -9 | 1,7556 | 0,0 |
| 3,2 | 2432 | 4,88068 | 136,12 | 137,247 | 467,729 | 43,040 | 0.5518 | 847,57 | | 1,8088 | 10,0 |
| 3,3 | 2508 | 34102,2 | 137,19 | 138,341 | 466,883 | 43,119 | 0,5361 | 870,88 | 23.74 | 1,8618 | 10,0 |
| 3,4 | 2584 | 35135,6 | 138,23 | 139,404 | 466,060 | 43,196 | 0,5213 | 894,09 | | 4.9147 | 0,0 |
| | | | | | • | | | | + | - | |

| | PRESSIO | X | TEMPÉ- RATURE | CHALLUR | CHALEUR | CHALEUR | | | | POIDS | |
|-------------------|-------------------|----------------------|------------------------|---------------|--------------------|--------------------|-----------|--------|--------|--|-------------|
| en | en milli- | en kilo- | en degrés centi- | du liquide | latente interne | latente externe | и | p u | Dia. | d'un mètra cubo | DM |
| atmo- sphères. | mètres de mer- | grammes par mètre | grades £. | q. | ρ. | A pu. | | | | kilogr. | |
| | cure. | carré. | (Regn.) | (Regn.) | | | | | | γ· —— | ! |
| -1- | - 2 - | -3- | - 4 - | - 5 - | -6- | -7- | - 8 - | - 9 - | - 10 - | - 11 - | -12 |
| 3,5 | | 36169,0 | | | | | | | 1 23.1 | ı ,9676 | |
| 3,6 | 2736 | | • • | , , , , | 464,478 | | | | 22,9 | 2,0203 | 0,06 |
| 3,7 | 2812 | | | | 463,703 | I . | | B | 23,9 | 2,0729 | [0,c% |
| 3,8 | 2888 | | | | 462,959 | | | _ | 22.8 | 2,1255 | 0.00 |
| 3,9 | 2964 | 40302,6 | 143,08 | 144,368 | 462,224 | 43,548 | 0,4581 | 1008,9 | | 2,1780 | |
| 4,0 | 3040 | 41336,0 | 144,00 | 145,310 | 461,496 | 43,614 | 0,4474 | 1031,6 | 22,7 | 2020 | 0,06 |
| 4,1 | 3116 | | | | 460,792 | 1 | | - | 22,6 | 2,2826 | 0,43 |
| 4,2 | 3192 | 1 | | | 460,104 | , | | | 22,5 | 2.3340 | 0,04 |
| 4,3 | 3268 | | | | 459,431 | | | - | 1 1 | 2.3821 | 0,42 |
| 4,4 | 3344 | | | | 458,759 | | | | 22,4 | 2,4391 | ٠,۵ |
| 4,5 | 3420 | 46503,0 | 1/8.20 | 1/0-708 | 458, 103 | 43.018 | o. linnli | 1144.0 | 22,3 | 2.6011 | 0,45 |
| 4,6 | | 47536,4 | | | | | | | 22,3 | | o,oš |
| 4,7 | | 48569,8 | | | | | | | 23,2 | 2,5430 2,5040 | 0,05 |
| 4,7 | | 49603,2 | | | | • | | | 23,1 | 2,5949 2,6467 | O, CO |
| 4,9 | 3724 | | | | 455,595 | | | | 22,1 | 2,6984 | 0.00 |
| _ | 3800 | _ | _ | | | | | | 22,0 | | കൽ |
| 5,0 5. | 3876 | | | | 454,994 | | | | 21,9 | 2,7500 2,8016 | ಂ,ಯ |
| 5, i | | 53-36 0 | 152,9/ | 155 262 | 454,401 453,823 | 44,443 | 0,3339 | 1208 5 | 21,9 | 2,0010 | 0,00 |
| 5,2 5,2 | 3952 | 54222 | 153,70 | 156 000 | 453,033 | 44,293 | 0,3493 | 1300,0 | 21,8 | 2,8531 2,9046 | i |
| 5,3 5,4 | 4028 | | | | 453,246 452,684 | | | | 21,8 | 2,9560 | 0,00 |
| 5,4 | | | | | 1 | | | | 21,7 | | • |
| 5,5 | 4180 | | | | 452,123 | | | | 21,6 | 3,0073 | |
| 5,6 | 4256 | 57870,4 | 156,54 | 158,181 | 451,577 | 44,487 | 0,3529 | 1385,4 | 21,6 | 3,0360 | |
| 5,7 | 4332 | | | | 451,039 | | | | 21,5 | 3,1098 | , . ೦,೦ |
| 5,8 | 4408 | | | | 450,501 | | | | 21,5 | 3,1610 | |
| 5,9 | 4484 | 60970,6 | 158,56 | 160,259 | 449,979 | 44,623 | 0,3103 | 1450,0 | ,- | 3,2122 | -, |
| 6,0 | 456o | 62004,0 | 159,22 | 160,938 | 449,457 | 44,667 | 0,3054 | 1471,5 | 21,5 | 3,2632 | 0,05 |
| 6, 1 | 4636 | 63037,4 | 159,87 | 161,607 | 448,943 | 44,710 | 0,3007 | 1492,9 | 21,4 | 3,3142 | 0,0 |
| 6,2 | 4712 | 64070,8 | 160,50 | 162,255 | 448,414 | 44,753 | 0,2062 | 1514,2 | 21,3 | 3,3652 | ٥,0 |
| 6,3 | 4788 | 65104,2 | 161,14 | 162,915 | 447,938 | 44,794 | J, 2017 | 1535,5 | 21,3 | 3,4161 | 0,0 |
| 6,4 | 4864 | | | | 447,448 | | | | 21,2 | 3,4670 | 0, 0 |
| 6,5 | 4940 | 67171,0 | 162.37 | 164.181 | 446.965 | 144.856 | 0.2883 | 1577.0 | 21,2 | 3,5178 | 1 |
| 6,6 | 5016 | 68204,4 | 162.08 | 164.810 | 446 483 | 44.016 | 0.2702 | 1500-0 | 21,1 | 3,5685 | o,u |
| 6,7 | 5002 | 69237,8 | 163.58 | 165.428 | 446.008 | 44.056 | 0 2553 | 1620-1 | 21,1 | 3,6192 | ٥,۵ |
| 6,8 | 5:68 | 70271,2 | 164.18 | 166.047 | 445.534 | 44,900 | 0.2215 | 1641.2 | 21,1 | 3,6699 | 0,0 |
| 6,9 | 5244 | 71304,6 | 164.56 | 166.645 | 445 025 | 447994 45. 632 | 0,26-2 | 1662 3 | 21,0 | 3,7206 | 0,0 |
| , 3 | 44 | ,,, | | , - 40 | 442,0/3 | 40,034 | 0,20,0 | | | I ', , , , , , , , , , , , , , , , , , , | ! |

| | | 1 | | | 1 | • | | · | | |
|---------------|----------------------|------------------------|---------------|--------------------|--------------------|----------|------------------|--------------|------------------------|--|
| PRESSI | 024 | TEMPÉ- RATURE CD | CMALEUR du | GRALEUR latente | Chaleur latente | | | | POIDS d'un mètre | |
| en milll- | en kilo- | dogrés conti- | liquide | interne | externe | и | $\frac{\rho}{u}$ | Diff. | cube | Diff. |
| nètres | grammes par mètre | grades | q. | 0 | A | | | | en kilogr. | |
| ie mer- | carré. | t. (Regn.) | (Regn.) | ρ. | Apu. | | | | γ. | |
| | | (110811.) | | | | | | | | |
| - 2 - | - 3 - | -4- | - 8 | -6- | -7- | - 8 | -9- | -10- | - 11 - | -12- |
| 5320 | 72338,0 | 165,34 | 167,243 | 444,616 | 45,070 | 0,2642 | 1683,0 | 52,2 | 3,7711 | |
| 5510 | 74921,5 | 166,77 | 168,718 | 443,485 | 45, 162 | 0,2556 | 1735,2 | 51,9 | 3,8974 | 0,12 63 0,12 60 |
| 5700 | 77505,0 | 168,15 | 170,142 | 442,393 | 45,250 | 0,2475 | 1787,1 | 51,6 | 4,0234 | 0,1256 |
| 5890 | 80 08 8,5 | 169,50 | 171,535 | 441,325 | 45,337 | 0,2400 | 1838,7 | | 4,1490 | , |
| 6080 | 82672,0 | 170,81 | 172,888 | 440,289 | 45,420 | 0,2329 | 1890,1 | 51,4 | 4,2745 | 0,1255 |
| 6270 | 852 5 5,5 | 172,10 | 174,221 | 439, 269 | 45,501 | 0,2263 | 1941,2 | 51,1 50,9 | 4,3997 | 0,1258 |
| 6 46 0 | 87839,0 | 173,35 | 175,514 | 438,280 | 45,578 | 0,2200 | 1992,1 | 50,7 | 4,5248 | 0,1251 |
| 6 650 | 90422,5 | 174,57 | 176,775 | 437,315 | 45,654 | 0,2141 | 2042,8 | | 4,6495 | |
| 6840 | 930 06,0 | 175,77 | 178,017 | 436,366 | 45,727 | 0,2085 | 2093,3 | 50,5 | 1,7741 | 0,1246 |
| 7030 | 95589,5 | 176,94 | 179,228 | 435,440 | 45,798 | 0,2031 | 2143,5 | 50,2 | 4,8985 | 0,1244 |
| 7220 | 98173,0 | 178,08 | 180,408 | 434,539 | 45,868 | 0,1981 | 2193,5 | 50,0 49,8 | 5,0226 | 0,1241 |
| 7410 | 100756,5 | 179,21 | 181 ,579 | 433,645 | 45,935 | 0,1933 | 2243,3 | 49,0 | 5,1466 | |
| 7600 | 103340,0 | 180,31 | 182,719 | 432,775 | 46,001 | 0,1887 | 2293,0 | 49,7 | 5,2704 | 0,1938 |
| • | 105923,5 | | 1 | | | | , , | | 5,3941 | 0,1237 |
| | 108507,0 | | l | | 1 | 1 | | 49,2 | 5,5174 | 0,1233 |
| | 111090,5 | | 1 | 1 | l e | 1 | | 49,0 | 5,6405 | 0,1231 |
| 8360 | 113674,0 | 184-50 | 187.065 | 420.460 | 46.247 | 0.1725 | 2480 5 | 48,8 | 5,7636 | 0,1231 |
| | 116257,5 | 3.0 | | _ | | | | 48 - | 5,8864 | ا محمد ا |
| | 118841,0 | - | | | | | · · | 48.G | 6,0092 | 0.1228 |
| • • | 121424,5 | • | İ | | l | i . | | 48,4 | 6,1318 | 0,1226 |
| | | | | | <u> </u> | | | | | |
| _ | 124008,0 | | 1 | l . | <u> </u> | _ | | ,,, | 6,2543 | la i |
| • | 126591,5 | | | ì | ľ | · · | ľ | 47.0 | 6,3765 | 0,1221 |
| - | 129175,0 | | i | 1 | | | | 47.7 | 6,4986 | 0,1220 |
| 9690 | 131758,5 | 191,18 | 194,007 | 424,177 | 46,626 | 0,1500 | 2827,0 | | 6,6206 | |
| | 134342,0 | | • | 1 | | E . | | | 6,7424 | |
| 10070 | 1 36925 ,5 | 192,96 | 195,860 | 422,769 | 46,724 | 0,1447 | 2922,0 | 47,5 | 6,8642 | 0,1318 |
| | 139509,0 | | | | | | | | 6,9857 | 0,1215 |
| 10450 | 142092,5 | 194,69 | 197,662 | 421,400 | 46,818 | 0,1397 | 3016,5 | 7/,- | 7,1072 | |
| 10640 | 142092,5 144676,0 | 195,53 | 198,537 | 420,736 | 46,864 | 0,1373 | 3063,4 | 46,9 | 7,2283 | 0,1211 |
| | | l | <u> </u> | <u> </u> | <u> </u> | <u> </u> | i ' | i | <u> </u> | <u>. </u> |



| | | | • | |
|--|---|--|---|--|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | • | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | • | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |



| | | | • | |
|---|--|---|---|--|
| | | | | |
| - | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | • | | |
| | | | | |
| • | | | | |
| | | | | |

| l | | | |
|------------|--|--|--|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |







